PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-194487

(43)Date of publication of application: 29.07.1997

(51)Int.CI.

C07F 7/08 C07F 7/10 C07F 7/12 G03G 5/06 H05B 33/22 // C09K 11/06

(21)Application number: 08-021845

(71)Applicant : CHISSO CORP

(22)Date of filing:

12.01.1996

(72)Inventor: UCHIDA MANABU

IZUMISAWA YUSHO FURUKAWA KENJI TAMAO KOHEI

YAMAGUCHI SHIGEHIRO

(54) SILACYCLOPENTADIENE DERIVATIVE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new derivative used for a material for an electronic charge transfer, etc., for an organic electric field luminescent element capable of giving a highly bright luminescence at a low electric voltage by reacting a specific diacetylenylsilane with an alkali metal complex and then reacting silanes and zinc chloride, etc., therewith. SOLUTION: This new silacyclopentadiene derivative is expressed by formula I [X, Y are each a 1-6C hydrocarbon, an alkoxy, an alkenyloxy, a (substituted) aryl, a (substituted) heterocyclic ring, etc.; R1 to R4 are each H, a halogen, a (substituted) alkyl, an alkoxy, an aryloxy, a perfluoroalkyl, amino, azo, silyl, an aryl, etc.], and is useful as a material for electronic charge transfer for an organic electric field luminescent element capable of giving a highly bright luminescence at a low electric voltage, an electronic photography, etc. This compound is obtained by reacting an acetylene derivative expressed by formula II with an alkali metal complex,





ij,

1



~**30**8

then reacting a silane derivative expressed by formula III (Z is tertiary butyl or an aryl) and then reacting zinc chloride (complex) therewith.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.03.2000

[Date of sending the examiner's decision of

02.11.2004

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] (19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報 (A) (11) 特許出願公開番号

特開平9-194487

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

(51) Int. C1.6		識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
C 0 7 F	7/08			C 0 7 F	7/08		R	
	7/10				7/10		Q	
	7/12				7/12		V	
G 0 3 G	5/06	3 1 6		G 0 3 G	5/06	3 1 6	Α	
H 0 5 B	33/22			H 0 5 B	33/22			
	審査請求 未請求 請求項の数12 FD		D		(全2	28頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特」	顏平8-21845		(71)出願人	00000	2071		
					チッソ	/株式会社		
(22)出願日	平成8年(1996)1月12日				大阪府	5大阪市北 (区中之島3	丁目6番32号
				(72)発明者	内田	学		
					神奈川	l県横浜市s	金沢区乙紀	由町10番2号
				(72)発明者	(72)発明者 泉澤 勇昇			
					神奈川	l県横浜市s	金沢区乙紀	曲町10番2号
				(72)発明者	古川	顕治		
					神奈川	l県横須賀i	市久里浜1	丁目16番7号
				(72)発明者	玉尾	皓平		
					京都府	f京都市上京	京区河原町	「丸太町上ル出水
					即			
				(74)代理人	弁理士	: 野中 ラ	克彦	
								最終頁に続く

(54)【発明の名称】シラシクロペンタジエン誘導体

(57)【要約】

【課題】低電圧で高輝度な発光が得られる有機電界発光 素子用の電荷輸送用材料を提供する。

【解決手段】電荷輸送用材料としての各種シラシクロペ ンタジエン誘導体。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記化1で表されるシラシクロペンタジ エン誘導体。

【化1】

$$R_4$$
 X
 Si
 Y

「式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしく は無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 又はXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成し た構造であり、R₁~R₄は、それぞれ独立に水素、ハロ ゲン、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアル キル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、パーフルオ ロアルキル基、パーフルオロアルコキシ基、アミノ基、 アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アゾ 基、アルキルカルボニルオキシ基、アリールカルボニル 20 オキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオ キシカルポニルオキシ基、スルフィニル基、スルフォニ ル基、スルファニル基、シリル基、カルバモイル基、ア リール基、ヘテロ環基、アルケニル基、アルキニル基、 ニトロ基、ホルミル基、ニトロソ基、ホルミルオキシ 基、イソシアノ基、シアネート基、イソシアネート基、 チオシアネート基、イソチオシアネート基、もしくはシ アノ基または隣接した場合には置換もしくは無置換の環 が縮合した構造である(但し、R,及びR₄がフェニル基 の場合、X及びYは、アルキル基及びフェニル基ではな 30 く、R,及びR。がチエニル基の場合、X及びYは、一価 炭化水素基を、R₂及びR₃は、アルキル基、アリール 基、アルケニル基又はR2とR3が結合して環を形成する 脂肪族基を同時に満たさない構造であり、R₁及びR₄が シリル基の場合、R2、R3、X及びYは、それぞれ独立 に、炭素数1から6の一価炭化水素基又は水素原子でな く、R₁及びR₂でベンゼン環が縮合した構造の場合、X およびYは、アルキル基及びフェニル基ではない)。] 【請求項2】 下記化2で表されるシラシクロペンタジ

エン誘導体。

【化2】

[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしく は無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 又はXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成し 50

た構造であり、R₅~R₈は、それぞれ独立に水素、フッ 素、塩素、置換もしくは無置換の炭素数1から6までの アルキル基、アルコキシ基、パーフルオロアルキル基、 パーフルオロアルコキシ基、ジアルキルアミノ基、ジア リールアミノ基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基も しくはシアノ基又は隣接した場合には置換もしくは無置 換の環が縮合した構造(但し、Rs及びRsがフェニル基 の場合、X及びYは、アルキル基及びフェニル基ではな く、Rs及びRsがチエニル基の場合、X及びYは、一価 炭化水素基を、R₆及びR₇は、アルキル基、アリール 基、アルケニル基又はReとRrが結合して環を形成する 脂肪族基を同時に満たさない構造を示し、Rs及びRsが シリル基の場合、R₆、R₇、X及びYは、それぞれ独立 に、炭素数1から6の一価炭化水素基もしくは水素原子 でなく、R₅及びR₆でベンゼン環が縮合した構造の場 合、XおよびYは、アルキル基、フェニル基及びハロゲ ンではない)。]

下記化3で表されるシラシクロペンタジ 【請求項3】 エン誘導体。

【化3】

[式中、Z及びWは、それぞれ独立に炭素数1から6ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、置換もしくは無 置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環又は ZとWが結合して飽和または不飽和の環を形成した構 造、R₉~R₁₂は、それぞれ独立に、置換あるいは無置 換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロア ルキル基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基 もしくはヘテロ環基又は隣接した場合には置換あるいは 無置換の環が縮合した構造(但し、R。及びR」2がフェ ニル基の場合、Z及びWは、アルキル基もしくはフェニ ル基ではなく、Rg及びR12がチエニル基の場合、Z及 びWは、一価炭化水素基を、Rio及びRiiは、アルキル 基、アリール基又はRioとRiiが結合して環を形成する 脂肪族基を同時に満たさない構造を示し、Ra及びRia がシリル基の場合、Rio、Rii、Z及びWは、それぞれ 独立に、炭素数1から6の一価炭化水素基又は水素原子 ではなく、Rg及びRloでベンゼン環が縮合している場 合、Z及びWは、アルキル基及びフェニル基ではな [.44

【請求項4】 下記化4で表されるシラシクロペンタジ エン誘導体。

【化4】

[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛もしくはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から 6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ 基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換も しくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテ 10 ロ環又はXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形 成した構造、R1及びR2は、それぞれ独立に水素、ハロ ゲン、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアル キル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、パーフルオ ロアルキル基、パーフルオロアルコキシ基、アミノ基、 アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アゾ 基、アルキルカルポニルオキシ基、アリールカルボニル オキシ基、アルコキシカルポニルオキシ基、アリールオ キシカルボニルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ 基、アリールオキシカルボニルオキシ基、スルフィニル 基、スルフィニル基、スルフォニル基、スルファニル 基、シリル基、カルパモイル基、アリール基、ヘテロ環 基、アルケニル基、アルキニル基、ニトロ基、ホルミル 基、ニトロソ基、ホルミルオキシ基、イソシアノ基、シ アネート基、イソシアネート基、チオシアネート基、イ ソチオシアネート基もしくはシアノ基または置換もしく は無置換の環が縮合した構造である)。]

【請求項5】 下記化5で表されるシラシクロペンタジ エン誘導体。

【化5】

[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛あるいはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数 1 から 6 までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のヘテ 40 ロ環又はXとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した構造、R₃及びR₄は、それぞれ独立に水素、フッ素、塩素、置換あるいは無置換の炭素数 1 から 6 までのアルキル基、アルコキシ基、パーフルオロアルキル基、パーフルオロアルコキシ基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基、シアノ基を示し、置換もしくは無置換の環が縮合した構造でも良い。]

【請求項6】 下記化6で表されるシラシクロペンタジ エン誘導体。 【化6】



[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛あるいはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から 6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 又はXとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した構造、R₅及びR₆は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基又は置換もしくは無置換の環が縮合した構造でも良い。]

【請求項7】 下記化7で表されるアセチレン誘導体にアルカリ金属錯体を反応させ、ついで下記化8で表されるシラン誘導体を反応させ、その後塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体を反応させることを特徴とする請求項4記載のシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化7】

30



[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしく は無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 またはXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成 した構造、R₁及びR₂は、それぞれ独立に水素、ハロゲ ン、置換あるいは無置換の炭素数1から6までのアルキ ル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、パーフルオロ アルキル基、パーフルオロアルコキシ基、アミノ基、ア ルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキ シカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アゾ 基、アルキルカルボニルオキシ基、アリールカルボニル オキシ基、アルコキシカルポニルオキシ基、アリールオ キシカルポニルオキシ基、スルフィニル基、スルフォニ ル基、スルファニル基、シリル基、カルバモイル基、ア リール基、ヘテロ環基、アルケニル基、アルキニル基、 ニトロ基、ホルミル基、ニトロソ基、ホルミルオキシ 基、イソシアノ基、シアネート基、イソシアネート基、 チオシアネート基、イソチオシアネート基、シアノ基又 は置換もしくは無置換の環が縮合した構造でも良い。] 【化8】

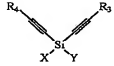


50 [式中、X、Y及びZは、それぞれ独立に、ターシャリ

ープチル基もしくはアリール基を示す。]

【請求項8】 下記化9で表されるアセチレン誘導体にアルカリ金属錯体を反応させ、ついで下記化10で表されるシラン誘導体を反応させ、その後さらに塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体を反応させることを特徴とする請求項5記載のシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化9】



[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環またはXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成した構造であり、R₃及びR₄は、それぞれ独立に水素、フッ素、塩素、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、アルコキシ基、パーフルオロアルキル基、パーフルオロアルコキシ基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、シアノ基または置換もしくは無置換の環が縮合した構造でも良い。]

【化10】



[式中、X、Y及びZは、それぞれ独立に、ターシャリープチル基あるいはアリール基を示す。]

【請求項9】 下記化11で表されるアセチレン誘導体 30 にアルカリ金属錯体を反応させ、ついで下記化12で表されるシラン誘導体を反応させ、その後塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体をさらに反応させることを特徴とする請求項6記載のシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化11】



[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛もしくはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環又は、XとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した構造、R₅及びR₆は、それぞれ独立に、置換あるいは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基あるいはヘテロ環基を示すか、あるいは置換あるいは無置換の環が縮合しても良い。]

【化12】

[式中、X、Y及びZは、それぞれ独立に、ターシャリープチル基あるいはアリール基を示す。]

【請求項10】 請求項7で示されるシラシクロペンタジエン誘導体に下記化13で表されるハロゲン化物を反応させることを特徴とするシラシクロペンタジエン誘導10 体の製造法。

【化13】

LX

(式中、Xは、塩素、臭素又はヨウ素を表し、Rは、ハロゲン、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、スルフィニル基、スルフォニル基、スルファニル基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基、アルケニル基又はアルキニル基を示す)

【請求項11】 請求項8で示されるシラシクロペンタジエン誘導体に下記化14で表されるハロゲン化物を反応させることを特徴とするシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化14】

ΜX

(式中、Xは、塩素、臭素又はヨウ素を表し、Rは、フッ素、塩素、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、シリル基、アリール基又はヘテロ環基を示す)

【請求項12】 請求項9で示されるシラシクロペンタジエン誘導体に下記化15で表されるハロゲン化物を反応させることを特徴とするシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化15】

NX

(式中、Xは、塩素、臭素又はヨウ素を表し、Rは、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、シリル基、アリール基又はへ40 テロ環基を示す)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、シラシクロペンタジエン誘導体に関する。さらに詳しくは電界発光(ELという)素子等に使用されるシラシクロペンタジエン誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術とその問題点】近年、これまでにない高輝度な平面ディスプレイの候補として有機EL素子が注目 され、その研究開発が活発化している。有機EL素子は

b

有機発光層を2つの電極で挟んだ構造をしており、陽極 から注入された正孔と陰極から注入された電子とが発光 層中で再結合して光を発するものである。該有機EL素 子に用いられる有機材料には低分子材料と高分子材料が あり、共に高輝度のEL素子ができる。かかる有機EL 素子には2つのタイプがあり、1つは、タン (C.W. Tan g) らによって発表された蛍光色素を電荷輸送層中に添 加したもの(ジャーナル オプジ アプライドフィジッ クス(J. Appl. Phys.), 65, 3610(1989)) 、他の1つは、蛍 光色素を単独に用いたものである(例えば、ジャパニー 10 ズ ジャーナル オブジ アプライドフィジックス(Jp n. J. Appl. Phys.), 27, L269 (1988) に記載されている素 子)。後者の素子では、蛍光色素が電荷の1つである正 孔のみを輸送する正孔輸送層および/あるいは電子のみ を輸送する電子輸送層と積層しているような場合に発光 効率が向上することが示されている。有機EL素子に使 用される正孔輸送材料には、トリフェニルアミン誘導体 を中心にして多種多様の材料が知られているにも関わら ず、電子輸送材料は少ない。また、既存の電子輸送材料 は、既存の正孔輸送材料、例えば、N, N'ージフェニ N - N, N' - ジ (3 - メチルフェニル) - 4, 4' -ジアミノピフェニル (TPD) に比べ電荷の輸送能力が 低く、有機EL素子に使用した場合、その性能が、用い た電子輸送材料により制限され十分な素子の特性を引き 出すことができなかった。かかる電子輸送材料の具体例 としてはオキシン誘導体の金属錯体(電子情報通信学会 技術研究報告、92(311),43(1992))、2-(4-ピフェ 3, 4-オキサジアゾール (PBD) などが知られてい る。前者は、比較的低電圧で有機EL素子を駆動させる 30 ことができるが、まだ十分ではなく、また、自身の発光 が緑色であるため青色の発光を得ることが困難である。 後者を電子輸送層として用いた例として前記Jpn. J. App 1. Phys., 27, L269(1988)に記載の有機EL素子がある。 しかしながら、該記載の有機EL素子は結晶化を起こし やすいなど、薄膜の安定性に乏しいことが指摘され、オ キサジアゾール環を複数持つ化合物が開発されている

(日本化学会誌,11,1540(1991)、特開平6-14565 8号公報、特開平6-92947号公報、特開平5-1 52072号公報、特開平5-202011号公報、特 開平6-136359号公報)。しかしながら、これら においても駆動電圧が高いなど実用上充分な性質を有す るものではなかった。このほかの化合物系としては、キ ノキサリン誘導体が報告されている(特開平6-207 169号公報)。キノキサリンを2量化させることによ り分子量が増大し薄膜の安定性が向上しているが、これ らも駆動電圧が高く実用化には十分ではなかった。

【0003】該有機EL素子に用いられる電子輸送材料の特性としては、何よりもまず電子輸送能に優れていることが必要である。一方、シラシクロペンタジエン誘導 50

体の最近の報告例としては、特開平7-179477号公報に示されているものがあるが、 π 電子共役系有機ポリマーへの応用を意図した反応性中間体に関するもので本発明の有機EL素子に関するものではない。また、チオフェンとの共重合体の例も特開平6-166746号公報に示されているが、これらの化合物は吸収波長及び発光波長が長く有機EL素子の電子輸送材料としては不向きである。

【0004】また、シラン誘導体を有機EL素子に利用した例としては、特開平6-325871号公報があるが、ここに示されている有機シリコン化合物にはシラシクロペンタジエン環を有するものは示されておらず、電子輸送性が低く、実際に使用されている例も界面層としての使用であり、電子輸送材料としての用途については全く記述されていない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、これら従来の有機EL素子が抱えている問題点を解決し、低電圧、高発光効率な有機EL素子を見いだすべく鋭意検討した。その結果、シラシクロペンタジエン誘導体を有機EL素子に用いると、上記の問題点が解決されることを見いだし本発明を完成した。以上の記述から明らかなように、本発明の目的は、低電圧で高輝度な発光が得られる有機EL素子を提供することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記 (1)、 (2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、

(8)、(9)、(1 0)、(1 1)ないし(1 2)の 各構成を有する。

(1) 下記化16で表されるシラシクロペンタジエン誘導体。

【化16】

$$R_3$$
 R_4
 X
 S_1
 Y
 R_2

[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環又はXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成した構造であり、R₁~R₄は、それぞれ独立に水素、ハロゲン、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、パーフルオロアルキル基、アリールオロアルコキシ基、アミノ基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニルオキシ基、アリールカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、スルフィニル基、スルフィニルオーカルボニルオキシ基、スルフィニルススルフィニルス

ル基、スルファニル基、シリル基、カルバモイル基、ア リール基、ヘテロ環基、アルケニル基、アルキニル基、 ニトロ基、ホルミル基、ニトロソ基、ホルミルオキシ 基、イソシアノ基、シアネート基、イソシアネート基、 チオシアネート基、イソチオシアネート基、もしくはシ アノ基または隣接した場合には置換もしくは無置換の環 が縮合した構造である(但し、R₁及びR₄がフェニル基 の場合、X及びYは、アルキル基及びフェニル基ではな く、R₁及びR₄がチエニル基の場合、X及びYは、一価 炭化水素基を、R₂及びR₃は、アルキル基、アリール 基、アルケニル基又はR2とR3が結合して環を形成する 脂肪族基を同時に満たさない構造であり、R1及びR4が シリル基の場合、R2、R3、X及びYは、それぞれ独立 に、炭素数1から6の一価炭化水素基又は水素原子でな く、R₁及びR₂でベンゼン環が縮合した構造の場合、X およびYは、アルキル基及びフェニル基ではない)。] 【0007】(2)下記化17で表されるシラシクロペ ンタジエン誘導体。

【化17】

「式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしく は無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 又はXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成し た構造であり、R₅~R₈は、それぞれ独立に水素、フッ 素、塩素、置換もしくは無置換の炭素数1から6までの 30 アルキル基、アルコキシ基、パーフルオロアルキル基、 パーフルオロアルコキシ基、ジアルキルアミノ基、ジア リールアミノ基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基も しくはシアノ基又は隣接した場合には置換もしくは無置 換の環が縮合した構造(但し、Rs及びRsがフェニル基 の場合、X及びYは、アルキル基及びフェニル基ではな く、Rs及びRsがチエニル基の場合、X及びYは、一価 炭化水素基を、R₆及びR₇は、アルキル基、アリール 基、アルケニル基又はReとRrが結合して環を形成する シリル基の場合、R₆、R₇、X及びYは、それぞれ独立 に、炭素数1から6の一価炭化水素基もしくは水素原子 でなく、R₅及びR₆でベンゼン環が縮合した構造の場 合、XおよびYは、アルキル基、フェニル基及びハロゲ ンではない)。〕

【0008】(3)下記化18で表されるシラシクロペ ンタジエン誘導体。

【化18】

$$R_{11}$$

$$R_{10}$$

$$R_{12}$$

$$Z$$

$$Z$$

$$W$$

[式中、 Z及びWは、それぞれ独立に炭素数 1 から 6 ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、置換もしくは無 置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環又は ZとWが結合して飽和または不飽和の環を形成した構 造、Rg~R12は、それぞれ独立に、置換あるいは無置 換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロア ルキル基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基 もしくはヘテロ環基又は隣接した場合には置換あるいは 無置換の環が縮合した構造(但し、Rg及びR12がフェ ニル基の場合、Z及びWは、アルキル基もしくはフェニ ル基ではなく、Rg及びR12がチエニル基の場合、Z及 びWは、一価炭化水素基を、R10及びR11は、アルキル 基、アリール基又はR10とR11が結合して環を形成する 脂肪族基を同時に満たさない構造を示し、R₉及びR₁₂ がシリル基の場合、Rio、Rii、Z及びWは、それぞれ 20 独立に、炭素数1から6の一価炭化水素基又は水素原子 ではなく、Rg及びRloでベンゼン環が縮合している場 合、Z及びWは、アルキル基及びフェニル基ではな

【0009】(4)下記化19で表されるシラシクロペ ンタジエン誘導体。

【化19】

[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛もしくはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から 6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ 基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換も しくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテ ロ環又はXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形 成した構造、R1及びR2は、それぞれ独立に水素、ハロ ゲン、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアル 脂肪族基を同時に満たさない構造を示し、Rs及びRsが 40 キル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、パーフルオ ロアルキル基、パーフルオロアルコキシ基、アミノ基、 アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アゾ 基、アルキルカルボニルオキシ基、アリールカルボニル オキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオ キシカルボニルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ 基、アリールオキシカルポニルオキシ基、スルフィニル 基、スルフィニル基、スルフォニル基、スルファニル 基、シリル基、カルパモイル基、アリール基、ヘテロ環

50 基、アルケニル基、アルキニル基、ニトロ基、ホルミル

基、ニトロソ基、ホルミルオキシ基、イソシアノ基、シアネート基、イソシアネート基、チオシアネート基、イソチオシアネート基もしくはシアノ基または置換もしくは無置換の環が縮合した構造である)。]

【0010】(5)下記化20で表されるシラシクロペンタジエン誘導体。

【化20】

[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛あるいはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から 6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環又はXとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した構造、R₃及びR₄は、それぞれ独立に水素、フッ素、塩素、置換あるいは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、アルコキシ基、パーフルオロアルキル基、パーフルオロアルコキシ基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、シアノ基を示し、置換もしくは無置換の環が縮合した構造でも良い。]

【0011】(6)下記化21で表されるシラシクロペンタジエン誘導体。

【化21】

[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛あるいはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数 1 から 6 までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 又はXとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した 構造、R 5 及びR 6 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数 1 から 6 までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基又は置換もしくは無置換の環が縮合した 40 構造でも良い。]

【0012】(7)下記化22で表されるアセチレン誘導体にアルカリ金属錯体を反応させ、ついで下記化23で表されるシラン誘導体を反応させ、その後塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体を反応させることを特徴とする前記第4項記載のシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。【化22】

R₂ R₁

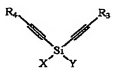
[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6ま での飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしく は無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 またはXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成 10 した構造、R₁及びR₂は、それぞれ独立に水素、ハロゲ ン、置換あるいは無置換の炭素数1から6までのアルキ ル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、パーフルオロ アルキル基、パーフルオロアルコキシ基、アミノ基、ア ルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキ シカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アゾ 基、アルキルカルボニルオキシ基、アリールカルボニル オキシ基、アルコキシカルポニルオキシ基、アリールオ キシカルポニルオキシ基、スルフィニル基、スルフォニ ル基、スルファニル基、シリル基、カルパモイル基、ア 20 リール基、ヘテロ環基、アルケニル基、アルキニル基、 ニトロ基、ホルミル基、ニトロソ基、ホルミルオキシ 基、イソシアノ基、シアネート基、イソシアネート基、 チオシアネート基、イソチオシアネート基、シアノ基又 は置換もしくは無置換の環が縮合した構造でも良い。] 【化23】

Z Cl

[式中、X、Y及びZは、それぞれ独立に、ターシャリ 30 ープチル基もしくはアリール基を示す。]

【0013】(8)下記化24で表されるアセチレン誘導体にアルカリ金属錯体を反応させ、ついで下記化25で表されるシラン誘導体を反応させ、その後さらに塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体を反応させることを特徴とする前記第5項記載のシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化24】



[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環またはXとYが結合して飽和もしくは不飽和の環を形成した構造であり、R₃及びR₄は、それぞれ独立に水素、フッ素、塩素、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、アルコキシ基、パーフルオロアルキル50 基、パーフルオロアルコキシ基、ジアルキルアミノ基、

ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基、シアノ基または置換もしくは無置換の環が縮合した 構造でも良い。]

【化25】

[式中、X、Y及びZは、それぞれ独立に、ターシャリープチル基あるいはアリール基を示す。]

【0014】(9)下記化26で表されるアセチレン誘 10 導体にアルカリ金属錯体を反応させ、ついで下記化27で表されるシラン誘導体を反応させ、その後塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体をさらに反応させることを特徴とする前記第6項記載のシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化26】



[式中、Aは、ハロゲン化亜鉛もしくはハロゲン化亜鉛 錯体を示し、X及びYは、それぞれ独立に炭素数 1 から 6 までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、置換もしくは無置換のマリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環 又は、XとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した構造、R₆及びR₆は、それぞれ独立に、置換あるいは無置換の炭素数 1 から 6 までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、ジアリールアミノ基、シリル基、アリール基もしくはヘテロ環基又は置換もしくは無置換の環が 30 縮合した構造でも良い。]

【化27】

[式中、X、Y及びZは、それぞれ独立に、ターシャリ ープチル基あるいはアリール基を示す。]

【0015】(10)前記第7項で示されるシラシクロペンタジエン誘導体に下記化28で表されるハロゲン化物を反応させることを特徴とするシラシクロペンタジエ 40ン誘導体の製造法。

【化28】

(式中、Xは、塩素、臭素又はヨウ素を表し、Rは、ハロゲン、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、スルフィニル基、スルフォニル基、スルファニル基、シリル基、アリール基、ヘテロ環基、アルケニル基又はアルキニル基を示

14

【0016】(11)前記第8項で示されるシラシクロペンタジエン誘導体に下記化29で表されるハロゲン化物を反応させることを特徴とするシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化29】

す)

ΜX

(式中、Xは、塩素、臭素又はヨウ素を表し、Rは、フッ素、塩素、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、パーフルオロアルキル基、シリル基、アリール基又はヘテロ環基を示す)

【0017】(12)前記第9項で示されるシラシクロペンタジエン誘導体に下記化30で表されるハロゲン化物を反応させることを特徴とするシラシクロペンタジエン誘導体の製造法。

【化30】

NX

(式中、Xは、塩素、臭素又はヨウ素を表し、Rは、置換もしくは無置換の炭素数1から6までのアルキル基、20 パーフルオロアルキル基、シリル基、アリール基又はヘテロ環基を示す)

【0018】本発明について以下に詳述する。本発明の シラシクロペンタジエン誘導体は、例えば以下の製造法 により得ることができる。すなわち、上述の化22で示 されるアセチレン誘導体にアルカリ金属錯体を反応さ せ、ついで上述の化23で示されるシラン誘導体を反応 させ、その後、さらに塩化亜鉛もしくは塩化亜鉛錯体を 反応させることによって化19で表される反応性シラシ クロペンタジエン誘導体が得られる。ここで用いられる アセチレン誘導体に付く置換基としては、アルカリ金属 錯体とアセチレンとの反応を阻害しにくいものが良く、 特に好ましくはアルカリ金属錯体に対して不活性なもの が好ましい。アルカリ金属錯体としては、例えば、リチ ウムナフタレニド、ナトリウムナフタレニド、カリウム ナフタレニド、リチウム4、4'-ジターシャリープチ N-2. 2'-17-ジメチルアミノ)ナフタレニドなどがあげられる。用 いる溶媒としては、アルカリ金属もしくはアルカリ金属 錯体に不活性なものなら特に制限はなく、通常、ジエチ ルエーテルやテトラヒドロフランのようなエーテル系の 溶媒が好ましい。ついで使用されるシラン誘導体の置換 基としては、嵩高いものが好ましく、具体的にはターシ ャリーブチルジフェニルクロロシランもしくはジターシ ャリープチルフェニルクロロシランなどがあげられる。 該シラン誘導体を添加することで、後続の反応をきれい に進行させることが可能となり、一段階で本発明のシラ シクロペンタジエン誘導体を高収率で得ることができ

【0019】本発明で用いられる塩化亜鉛もしくは塩化 亜鉛の錯体としては、塩化亜鉛の固体を直接用いるか、 塩化亜鉛のエーテル溶液を使用するか、塩化亜鉛のテトラメチルエチレンジアミン錯体などの使用があげられる。これらの塩化亜鉛類は、十分に乾燥していることが好ましく、水分が多いと目的物が得られ難くなる。この反応は、不活性ガス気流中で行うことが好ましく、該不活性ガスとしてはアルゴンガスなどが使われる。但し、シラン誘導体添加後は、窒素雰囲気下でも問題はない。

【0020】得られた反応性シラシクロペンタジエン誘 導体を触媒の存在下、上述の化28で示されるハロゲン 化物を反応させることによって、本発明のシラシクロペ 10 ンタジエン誘導体を得ることができる。ここで用いられ る触媒としては、テトラキストリフェニルフォスフィン パラジウムやジクロロビストリフェニルフォスフィンパ ラジウムなどのパラジウム触媒があげられる。一連の反 応の各段階において、反応温度に特に制限はないが、ア ルカリ金属錯体、シラン誘導体及び塩化亜鉛等を加え撹 拌する際には、室温以下が好ましく、通常0℃以下で行 われる。ハロゲン化物を加えた後の反応温度は、室温以 上が好ましく、通常、溶媒にテトラヒドロフランを用い た場合には還流下で行われる。反応時間においても特に 制限はなく、アルカリ金属錯体、シラン誘導体及び塩化 亜鉛等を加え撹拌する際には、数分から数時間の間が望 ましい。ハロゲン化物を加えた後の反応は、NMRある いはクロマトグラフィー等の一般的な分析手段により反 応を追跡し、反応の終点を決定すればよい。

【0021】本発明の化合物において、シラシクロペンタジエン環にベンゼン環が縮合している場合には、上記製造法とは異なる方法が用いられる。これまでに知られている公知の方法であるなら特に制限はないが、例えば以下の方法がある。すなわち、下記化35で表される2、2'ージハロゲノビフェニル誘導体にアルカリ金属、アルカリ土類金属あるいはアルカリ金属錯体を作用させ、これに下記化36で表されるジクロロシラン誘導体を反応させることによって、本発明のシラシクロペンタジエン誘導体を得ることができる。

[化35]

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_1
 R_2

[式中、Xは、塩素、臭素もしくはヨウ素を表し、R₁ ~R₈は、それぞれ独立に炭素数1から6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、フッ素、水素、置換もしくは無置換のアリール基、置換あるいは無置換のヘテロ環、シアノ基又は隣接している場合には、飽和または不飽和の環を形成した構造である。]

【化36】

[式中、X及びYは、それぞれ独立に炭素数1から6までの飽和もしくは不飽和の炭化水素基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環又はXとYが結合して飽和または不飽和の環を形成した構造である。]

【0022】ここで用いられる金属としては、リチウム、マグネシウム、ナトリウムもしくはカリウム等があげられ、金属錯体としては、ノルマルブチルリチウムもしくはフェニルリチウム等があげられる。ここで用いる、上述の化35で表される2,2'ージハロゲノビフェニル誘導体の置換基としては、アルカリ金属、アルカリ土類金属もしくはアルカリ金属錯体に、この反応条件下で不活性なものなら特に制限はない。

【0023】アルカリ金属、アルカリ土類金属もしくは アルカリ金属錯体を作用させる時の反応温度についても 特に制限はなく、通常、0℃以下で行われる。ただし、 反応性の高いシアノ基のような置換基が存在している時 には低い温度が好ましく、通常、−70℃以下で行われ る。用いられる反応溶媒としては、アルカリ金属、アル カリ土類金属もしくはアルカリ金属錯体に不活性なもの なら特に制限はなく、通常、ジエチルエーテルやテトラ ヒドロフランのようなエーテル系の溶媒が用いられる。 【0024】このようにして得られた本発明のシラシク ロペンタジエン誘導体のケイ素上に付く置換基として は、メチル基、エチル基、ノルマルプロピル基、イソプ 30 ロピル基、シクロペンチル基もしくはターシャリープチ ル基のようなアルキル基、ピニル基、アリル基、プテニ ル基もしくはスチリル基のようなアルケニル基、エチニ ル基、プロパギル基もしくはフェニルアセチニル基のよ うなアルキニル基、メトキシ基、エトキシ基、イソプロ ポキシ基もしくはターシャリープトキシ基のようなアル コキシ基、ビニルオキシ基もしくはアリルオキシ基のよ うなアルケニルオキシ基、エチニルオキシ基もしくはフ ェニルアセチルオキシ基のようなアルキニルオキシ基、 フェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、ピフェニ 40 ル基、トルイル基、ピレニル基、ペリレニル基、アニシ ル基、ターフェニル基もしくはフェナンスレニル基等の アリール基、ヒドロフリル基、ヒドロピレニル基、ジオ キサニル基、チエニル基、フリル基、オキサゾリル基、 オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル 基、アクリジニル基、キノリル基、キノキサロイル基、 フェナンスロリル基、ペンゾチエニル基、ペンゾチアゾ リル基、インドリル基、シラシクロペンタジエニル基も しくはピリジル基等のヘテロ環等があげられる。さら に、これらの置換基がお互いに任意の場所で結合して環

50 を形成していても良い。

【0025】シラシクロペンタジエン環の炭素上に付く 置換基としては、水素、フッ素もしくは塩素等のハロゲ ン、メチル基、エチル基、ノルマルプロピル基、イソプ ロピル基、シクロペンチル基もしくはターシャリープチ ル基のようなアルキル基、ピニル基、アリル基、プテニ ル基もしくはスチリル基のようなアルケニル基、エチニ ル基、プロパギル基もしくはフェニルアセチニル基のよ うなアルキニル基、メトキシ基、エトキシ基、イソプロ ポキシ基もしくはターシャリープトキシ基のようなアル コキシ基、ピニルオキシ基やアリルオキシ基のようなア 10 ルケニルオキシ基、エチニルオキシ基やフェニルアセチ ルオキシ基のようなアルキニルオキシ基、フェノキシ 基、ナフトキシ基、ピフェニルオキシ基もしくはピレニ ルオキシ基のようなアリールオキシ基、トリフルオロメ チル基、トリフルオロメトキシ基もしくはペンタフルオ ロエトキシ基のようなパーフルオロ基、ジメチルアミノ 基、ジエチルアミノ基もしくはジフェニルアミノ基のよ うなアミノ基、アセチル基やベンゾイル基のようなケト ン、アセトキシ基やベンゾイルオキシ基のようなエステ ル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基も しくはフェノキシカルボニル基のようなエステル基、メ チルスルフィニル基やフェニルスルフィニル基のような スルフィニル基、トリメチルシリル基、ジメチルターシ ャリープチルシリル基、トリメトキシシリル基もしくは トリフェニルシリル基のようなシリル基、フェニル基、 ピフェニル基、ターフェニル基、ナフチル基、アントラ セニル基、ピレニル基、トルイル基、アニシル基、フル オロフェニル基、ジフェニルアミノフェニル基、ジメチ ルアミノフェニル基、ジエチルアミノフェニル基もしく はフェナンスレニル基のようなアリール基、チエニル 基、フリル基、シラシクロペンタジエニル基、オキサゾ リル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジア ゾリル基、アクリジニル基、キノリル基、キノキサロイ ル基、フェナンスロリル基、ベンゾチエニル基、ベンゾ チアゾリル基、インドリル基、カルバゾリル基、ピリジ ル基、ピロリル基、ベンゾオキサゾリル基、ピリミジル 基もしくはイミダゾリル基等のヘテロ環、ニトロ基、ホ ルミル基、ニトロソ基、ホルミルオキシ基、イソシアノ 基、シアネート基、イソシアネート基、チオシアネート 基、イソチオシアネート基もしくはシアノ基等があげら れる。さらに、これらの置換基がお互いに任意の場所で 結合して環を形成していても良い。これらの置換基の導 入方法は、シラシクロペンタジエン環の形成前に導入し ても良いし、シラシクロペンタジエン環形成後に導入し

【0026】本発明のシラシクロペンタジエン誘導体は、有機EL素子の電子輸送性材料として有効であり、シラシクロペンタジエン環は、対応するシクロペンタジエン環、チオフェン環、ピロール環もしくはフラン環に比べて、最低非占有分子軌道が低く、電子を受け取りや 50

すい構造をしていることがアビニシオ計算により判明した。これは、ジエン部分のπ*軌道とケイ素のσ*軌道との相互作用によると考えられるが、この理由からだけでは、有機EL素子の電子輸送材料として優れているかどうかは即断できない。シラシクロペンタジエン環の構造も電子輸送性に効果を与えていることが考えられる。

【0027】また、特開平6-325871号公報に示されている有機シラン化合物に比べて、本発明の化合物は、有機EL素子の電子輸送材料として優れることが判明したが、これは、該シラシクロペンタジエン環の導入が大きく影響していると考えられる。

[0028]

【実施例】以下に実施例を用いて本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものでは ない。

【0029】実施例1

1, 1ージメチルー2, 3, 4, 5ーテトラフェニルシ ラシクロペンタジエンの合成

窒素気流下、エチニルベンゼン6mlを含む50mlの テトラヒドロフラン (THF) 溶液に0℃で1. 6Nノ ルマルプチルリチウム33mlを滴下する。1時間撹拌 後、ジメチルシリルクロライド3m1を含む33.3m 1のTHF溶液を添加する。室温にて一晩撹拌後、析出 した固体を濾過したのち、得られた反応溶液を濃縮す る。この濃縮液に水を加え、ジエチルエーテルにて抽出 する。さらに、該ジエチルエーテル層を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムにて乾燥し濃縮する。ついでヘキサンに て再結晶を行い、5.02gのビスフェニルエチニルジ メチルシランを得た。次にナフタレン2.56gの入っ 30 た50ml容の二口フラスコ内をアルゴンガスに置換 後、リチウム140mgとTHF15mlを加える。4 時間撹拌後、先に得られたシラン誘導体1.30gを滴 下する。10分後に0℃まで冷却後、ターシャリープチ ルジフェニルシリルクロライド2.75gを加えて20 分撹拌し、塩化亜鉛のテトラメチルエチレンジアミン錯 体5.05gを添加する。反応温度を室温に戻し、プロ モベンゼン1.87gとピストリフェニルフォスフィン ジクロロパラジウム175mgを加え、16時間還流す る。析出した固体を濾過したのち、反応溶液を濃縮す る。得られた濃縮液に水を加え、ジエチルエーテルにて 抽出する。さらに、該ジエチルエーテル層を水で洗浄 後、硫酸ナトリウムにて乾燥し濃縮する。カラムクロマ トグラフィーにて精製後、ヘキサンと酢酸エチルの混合 溶媒から再結晶を行い、淡黄色の板状晶の1, 1ージメ チルー2、3、4、5ーテトラフェニルシラシクロペン タジエン0.97gを得た。

【0030】実施例2~61

各種誘導体の合成

実施例1で用いたプロモベンゼンを、対応するハロゲノ アリールに、また、ピスフェニルエチニルジメチルシラ

ンを対応するシランに置き換える以外は、実施例1に準 拠した方法で以下の各種化合物が合成できる。1,1-ジメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ーメチルフ ェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー 2, 3, 4, 5ーテトラキス(3ーメチルフェニル)シ ラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,3, 4, 5ーテトラキス(4ーメチルフェニル)シラシクロ ペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 3, 4, 5ーテ トラキス(2ーエチルフェニル)シラシクロペンタジエ ン、1, 1ージメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーエチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1. 1ージメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (4ーエチ ルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチ ルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ーターシャリープ チルフェニル) シラシクロペンタジエン、1、1ージメ チルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(3ーターシャリー プチルフェニル) シラシクロペンタジエン、

【0031】1、1ージメチルー2、3、4、5ーテト ラキス (4ーターシャリープチルフェニル) シラシクロ ペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス (2- 20 メチルフェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(3ーメチ ルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1、1ージメチルー2、5ーピス(4ーメチルフ ェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーピフェニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージメチルー2, 5ージ (3ーピフェニル) ー3, 4ー ジフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメチル -2, 5-ジ (4-ピフェニル) -3, 4-ジフェニル 30 シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5-ピス (2ートリフルオロメチルフェニル) -3, 4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー 2, 5ーピス(3ートリフルオロメチルフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン 1, 1ージメチルー2, 5ーピス(4ートリフルオロメ

ジエン 【0032】1、1ージメチルー2、5ーピス(2ーフ ルオロフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン 40 タジエン

チルフェニル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタ

1, 1ージメチルー2, 5ーピス (3ーフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン

1, 1ージメチルー2, 5ーピス(4ーフルオロフェニ

ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

1, 1ージメチルー2, 5ーピス (2ーメトキシフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

1, 1ージメチルー2, 5ーピス (3ーメトキシフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

20 ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン 1, 1ージメチルー2, 5ーピス(2ーシアノフェニ ル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス (3ーシアノフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス (4ーシアノフェニ ル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 【0033】1,1ージメチルー2,5ービス{2ー (2ーペンゾオキサゾリル) フェニル} -3, 4ージフ 10 ェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー 2、5ーピス {3ー(2ーベンゾオキサゾリル)フェニ ル】 -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス {4ー(2ーベンゾオ キサゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス {2 ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー3、4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー 2, 5ーピス {3ー(2ーペンゾチアゾリル)フェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス {4ー(2ーベンゾチ アゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシクロ ペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ービス{2-(5ーメチルー2ーベンゾオキサゾリル)フェニル}ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 【0034】1,1ージメチルー2,5ーピス{3ー (5ーメチルー2ーペンゾオキサゾリル)フェニル}ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジメチルー2, 5ーピス {4ー(5ーメチルー2ーベン ゾオキサゾリル) フェニル} -3, 4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ージ (1ーナフチル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1,1ージメチルー2,5ージ(2ーメチル ー1ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1,1ージメチルー2,5ージ(2ーメトキ シー1ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ

エン、 【0035】1、1ージメチルー2、5ージ(2ーペン ゾチエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(3ーベンゾチエ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス(3ーメチルー2ーベ ンゾチエニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1、1ージメチルー2、5ーピス(3ーフェニ 1, 1ージメチルー2, 5ービス(4ーメトキシフェニ 50 ルー2ーペンゾチエニル)ー3, 4ージフェニルシラシ

ンタジエン、1,1ージメチルー2,5ージ(2ーナフ

チル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

フチル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエ

ン、1,1ージメチルー2,5ージ(7ーメトキシー2

ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ

1, 1ージメチルー2, 5ージ(6ーメトキシー2ーナ

クロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5ーピス (2ーメチルー3ーペンゾチエニル)ー3,4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2, 5ーピス(2ーフェニルー3ーベンゾチエニル)ー3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメ チルー2, 5ージ(2ーベンゾチアゾリル)ー3, 4ー ジフェニルシラシクロペンタジエン、

【0036】1、1ージメチルー2、5ージ(2ーベン ゾオキサゾリル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1,1ージメチルー2,5ーピス(5ーメチ 10 ルー2ーベンゾオキサゾリル)ー3、4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5ービ ス(5ーフェニルー2ーベンゾオキサジアゾリル)ー 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ー ジメチルー2, 5ービス (5ーメチルー2ーペンゾチア ジアゾリル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(5ーフェニル **ー2ーベンゾチアジアゾリル)ー3,4ージフェニルシ** ラシクロペンタジエン、

ソフラニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(3ーベンゾフラ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーベンゾチエニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージメチルー2, 5ーピス(3, 4ージフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス(3, 4, 5ートリフ ルオロフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン又は1,1ージメチルー2,5ーピス(2, 3, 4, 5, 6ーペンタフルオロフェニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン。

【0038】実施例62

1, 1ージエチルー2, 3, 4, 5ーテトラフェニルシ ラシクロペンタジエンの合成

実施例1で用いたビスフェニルエチニルジメチルシラン をピスフェニルエチニルジエチルシランに置き換えた以 外は、実施例1に準拠した方法で1、1ージエチルー 2, 3, 4, 5ーテトラフェニルシラシクロペンタジエ ンが合成できる。

【0039】実施例63~122

各種誘導体の合成

実施例62で用いたプロモベンゼンを、対応するハロゲ ノアリールに、またピスフェニルエチニルジエチルシラ ンを対応するシランに置き換える以外は実施例62に準 拠した方法で下記の各種化合物がを合成できる。1,1 ージエチルー2、3、4、5ーテトラキス(2ーメチル フェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージエチル シラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー2,3,

4, 5ーテトラキス(4ーメチルフェニル)シラシクロ ペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 3, 4, 5ーテ トラキス (2ーエチルフェニル) シラシクロペンタジエ ン、1, 1ージエチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーエチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(4ーエチ ルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージエチ ルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ーターシャリーブ チルフェニル) シラシクロペンタジエン、1、1ージエ チルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーターシャリー プチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1. 1ージ エチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (4ータージャリ ープチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1,1-ジエチルー2, 5ーピス(2ーメチルフェニル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0040】1、1ージエチルー2、5ーピス(3ーメ

チルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタ

ジエン、1、1ージエチルー2、5ーピス(4ーメチル フェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ 【0037】1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーベン 20 ン、1, 1ージエチルー2, 5ージ(2ーピフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージエチルー2, 5ージ (3ーピフェニル) ー3, 4ー ジフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージエチル -2, 5-ジ(4ーピフェニル)-3, 4-ジフェニル シラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー2,5一 ビス (2ートリフルオロメチルフェニル) ー3, 4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー 2, 5ーピス(3ートリフルオロメチルフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-30 ジエチルー2, 5ーピス (4ートリフルオロメチルフェ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(2ーフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス (3ーフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(4ーフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(2ーメトキシフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 【0041】1,1ージエチルー2,5ーピス(3ーメ トキシフェニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペン タジエン、1、1ージエチルー2、5ーピス(4ーメト キシフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1,1ージエチルー2,5ーピス(2ーシアノ フェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージエチルー2、5ーピス(3ーシアノフェ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(4ーシアノフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

50 【0042】1,1ージエチルー2,5ービス{2-

(2ーベンゾオキサゾリル)フェニル]-3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー 2, 5ーピス {3ー(2ーベンゾオキサゾリル)フェニ ル}ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス {4ー(2ーベンゾオ キサゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1,1ージエチルー2,5ーピス{2 ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー 2, 5ーピス (3ー(2ーペンゾチアゾリル) フェニ ル 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス {4ー(2ーベンゾチ アゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシクロ ペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス {2-(5ーメチルー2ーペンゾオキサゾリル)フェニル}ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー ジエチルー2, 5ーピス {3ー(5ーメチルー2ーベン ゾオキサゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1、1ージエチルー2、5ーピス {4-(5-メチルー2-ベンゾオキサゾリル)フェニ 20 ル】 - 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0043】1、1ージエチルー2、5ージ(1ーナフ チル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ージ(2ーメチルー1ーナフ チル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1、1ージエチルー2、5ージ(2ーメトキシー1ーナ フチル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1,1ージエチルー2,5ージ(2ーナフチル)ー 3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1. 1ー ジエチルー2,5ージ(6ーメトキシー2ーナフチル) -3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージエチルー2, 5ージ(7ーメトキシー2ーナフチ ル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0044】1、1ージエチルー2、5ージ(2ーペン ゾチエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージエチルー2, 5ージ(3ーベンゾチエ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス (3ーメチルー2ーベ ンゾチエニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス (3ーフェニ 40 ルー2ーベンゾチエニル)ー3,4ジフェニルシラシク ロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス(2 ーメチルー3ーベンゾチエニル)ー3,4ージフェニル シラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー2,5一 ピス(2ーフェニルー3ーペンゾチエニル)ー3、4ジ フェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージエチルー 2, 5ージ(2ーベンゾチアゾリル)ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、

【0045】1,1ージエチルー2,5ージ(2ーベン

タジエン、1,1ージエチルー2,5ーピス(5ーメチ ルー2ーベンゾオキサゾリル)ー3,4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ービ ス(5ーフェニルー2ーベンゾオキサジアゾリル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジエチルー2, 5ーピス (5ーメチルー2ーベンゾチア ジアゾリル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス(5ーフェニル -2-ベンゾチアジアゾリル) -3, 4-ジフェニルシ 10 ラシクロペンタジエン、

【0046】1、1ージエチルー2、5ージ(2ーベン プフラニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージエチルー2, 5ージ(3ーベンゾフラ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ージ(2ーベンゾチエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージエチルー2, 5ーピス(3, 4ージフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(3, 4, 5ートリフ ルオロフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン又は1、1ージエチルー2、5ービス(2、 3, 4, 5, 6ーペンタフルオロフェニル) ー3, 4ー ジフェニルシラシクロペンタジエン。

【0047】実施例123

1ーエチルー1メチルー2, 3, 4, 5ーテトラフェニ ルシラシクロペンタジエンの合成

実施例1で用いたピスフェニルエチニルジメチルシラン をピスフェニルエチニルエチルメチルシランに置き換え る以外は、実施例1に準拠した方法で1ーエチルー1メ 30 チルー2, 3, 4, 5ーテトラフェニルシラシクロペン タジエンが合成できる。

【0048】実施例124~183

各種誘導体の合成

実施例123で用いたプロモベンゼンを、対応するハロ ゲノアリールに、またビスフェニルエチニルエチルメチ ルシランを対応するシランに置き換える以外は実施例1 23に準拠した方法で下記の各種化合物が合成できる。 1ーエチルー1ーメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (2ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1ー エチルー1ーメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(3 ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1ーエチ ルー1ーメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(4ーメ チルフェニル) シラシクロペンタジエン、1ーエチルー 1ーメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ーエチル フェニル) シラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ー メチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(3ーエチルフェ ニル) シラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチ ルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(4ーエチルフェニ ル) シラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチル **ゾオキサゾリル)-3,4ージフェニルシラシクロペン 50 -2,3,4,5ーテトラキス(2ーターシャリーブチ**

ルフェニル)シラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 ーメチルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーターシャ リープチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1ーエ チルー1ーメチルー2,3,4,5ーテトラキス(4ー ターシャリープチルフェニル) シラシクロペンタジエ ン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス(2ーメチ ルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、

【0049】1ーエチルー1ーメチルー2、5ービス (3ーメチルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシク 10 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 ロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ービ ス (4ーメチルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5-ジ(2ーピフェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロ ペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ (3ーピフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(4 ーピフェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピス(2-トリフルオロメチルフェニル) -3, 4ージフェニルシ 20 ラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ーピス(3ートリフルオロメチルフェニル)ー3,4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 ーメチルー2、5ーピス(4ートリフルオロメチルフェ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1ーエチルー1ーメチルー2,5ービス(2ーフルオロ フェニル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、

【0050】1ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス (3ーフルオロフェニル) -3, 4ージフェニルシラシ 30 クロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5-ピス(4ーフルオロフェニル)ー3,4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ーピス(2ーメトキシフェニル)ー3、4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー 2, 5ーピス(3ーメトキシフェニル)ー3, 4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチ ルー2, 5ーピス(4ーメトキシフェニル)ー3,4ー ジフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ー メチルー2, 5ーピス (2ーシアノフェニル) ー3, 4 40 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 ーメチルー2, 5ーピス(3ーシアノフェニル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー 1ーメチルー2, 5ーピス(4ーシアノフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0051】1ーエチルー1ーメチルー2,5ービス **【2-(2-ベンゾオキサゾリル)フェニル**】-3,4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 ーメチルー2, 5ーピス {3ー(2ーベンゾオキサゾリ ル)フェニル ー3、4ージフェニルシラシクロペンタ 50

ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピス {4-(2ーベンゾオキサゾリル)フェニル)-3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチ ルー2, 5ーピス(2ー(2ーベンゾチアゾリル)フェ ニル - 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1ーエチルー1ーメチルー2,5ービス{3-(2ーベ ンゾチアゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5 ーピス {4ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー

【0052】1ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス {2-(5-メチル-2-ベンゾオキサゾリル)フェニ ル】 -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス{3ー(5ーメチ ルー2ーベンゾオキサゾリル)フェニル}ー3,4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメ チルー2, 5ーピス {4ー(5ーメチルー2ーベンソオ キサゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ージ (1ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(2ー メチルー1ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ (2-メトキシー1ーナフチル) -3, 4ージフェニル シラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー 2, 5ージ(2ーナフチル)ー3, 4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、

【0053】1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(6 ーメトキシー2ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5 ージ(7ーメトキシー2ーナフチル)ー3、4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチル -2,5-ジ(2-ベンゾチエニル)-3,4-ジフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチル -2, 5-ジ (3-ベンゾチエニル) <math>-3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチル ー2,5ービス(3ーメチルー2ーペンゾチエニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチ ルー1ーメチルー2, 5ーピス(3ーフェニルー2ーベ ンゾチエニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピス(2ー メチルー3ーベンゾチエニル) -3, 4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ーピス(2ーフェニルー3ーベンゾチエニル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0054】1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピス **(2ーペンゾチアゾリル)ー3,4ージフェニルシラシ**. クロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ー ジ(2ーベンゾオキサゾリル)-3,4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、

28 ス(2ーターシャリープチルフェニル)シラシクロペン タジエン、

5ーピス(5ーメチルー2ーペンゾオキサゾリル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチ ルー1ーメチルー2、5ーピス(5ーフェニルー2ーベ ンゾオキサジアゾリル)ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピ ス(5ーメチルー2ーベンゾチアジアゾリル)ー3,4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 ーメチルー2, 5ーピス(5ーフェニルー2ーベンゾチ アジアゾリル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、

【0055】1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(2 ーペンゾフラニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ(3 ーベンゾフラニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(2 ーペンゾチエニル) ー3、4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス (3, 4ージフルオロフェニル) -3, 4ージフェニル シラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー 2, 5ーピス(3, 4, 5ートリフルオロフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン又は1ーエ チルー1ーメチルー2, 5ーピス(2, 3, 4, 5, 6 ーペンタフルオロフェニル)ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン。

【0056】実施例184

1, 1ージフェニルー2, 3, 4, 5ーテトラフェニル シラシクロペンタジエンの合成

実施例1で用いたビスフェニルエチニルジメチルシラン をピスフェニルエチニルジフェニルシランに置き換える 以外は、実施例1に準拠した方法で1, 1ージフェニル 30 -2, 3, 4, 5ーテトラフェニルシラシクロペンタジ エンが合成できる。

実施例184で用いたプロモベンゼンを、対応するハロ

【0057】実施例185~244

各種誘導体の合成

ゲノアリールに、またピスフェニルエチニルジフェニル シランを対応するシランに置き換える以外は実施例18 4に準拠した方法で下記の各種化合物が合成できる。 1, 1ージフェニルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (2 ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1、1-40 ジフェニルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーメチル フェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージフェニ ルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(4ーメチルフェニ ル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージフェニルー 2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ーエチルフェニル)シ ラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,3, 4, 5ーテトラキス(3ーエチルフェニル)シラシクロ ペンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 3, 4, 5ー

テトラキス(4ーエチルフェニル)シラシクロペンタジ

【0058】1、1ージフェニルー2、3、4、5ーテ トラキス(3ーターシャリープチルフェニル)シラシク ロペンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 3, 4, 5 ーテトラキス (4ーターシャリープチルフェニル) シラ シクロペンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピ ス(2ーメチルフェニル)ー3,4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ービス (3ーメチルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ービス (4ーメチルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ージ(2 ーピフェニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1,1ージフェニルー2,5ージ(3ーピフェ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージフェニルー2, 5ージ(4ーピフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0059】1, 1ージフェニルー2, 5ーピス (2ー トリフルオロメチルフェニル)ー3,4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ー ピス (3ートリフルオロメチルフェニル) -3, 4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージフェニル ー2, 5ーピス(4ートリフルオロメチルフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジフェニルー2, 5ーピス(2ーフルオロフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジフェニルー2, 5ーピス (3ーフルオロフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー ジフェニルー2, 5ーピス (4ーフルオロフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジフェニルー2, 5ーピス(2ーメトキシフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジフェニルー2,5ーピス(3ーメトキシフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジフェニルー2, 5ーピス(4ーメトキシフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー ジフェニルー2, 5ーピス (2ーシアノフェニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0060】1、1ージフェニルー2、5ーピス(3ー シアノフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピス(4ーシ アノフェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピス {2-(2 ーベンゾオキサゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2, 5ーピス {3ー(2ーベンゾオキサゾリル)フェニル} ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージフェニルー2, 5ーピス {4ー(2ーベンゾオキサ エン、1、1ージフェニルー2、3、4、5ーテトラキ 50 ゾリル)フェニル}ー3、4ージフェニルシラシクロペ

-3, 4ージフェニルシラシクロベンタジエン、1, 1 ージフェニルー2, 5ーピス(5ーメチルー2ーベンゾ チアジアゾリル)-3, 4ージフェニルシラシクロベン タジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピス(5ーフェニルー2ーベンゾチアジアゾリル)-3, 4ージフェ

ニルシラシクロペンタジエン、

ンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ービス {2ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ービス {3ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ービス {4ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0064】1、1ージフェニルー2、5ージ(2ーベンゾフラニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ージ(3ーベンゾフラニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ージ(2ーベンゾチエニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ーピス(3、4ージフルオロフェニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ーピス(3、4、5ートリフルオロフェニル)ー3、4ージフェニルー2、5ーピス(2、3、4、5・6ーペンタフルオロフェニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン。

30

【0061】1、1ージフェニルー2、5ービス{2ー (5-メチルー2-ベンゾオキサゾリル)フェニル}ー 10 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー ジフェニルー2, 5ーピス {3ー(5ーメチルー2ーベ ンゾオキサゾリル)フェニル}ー3,4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ー ビス {4-(5-メチルー2-ベンゾオキサゾリル)フ ェニル 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージフェニルー2、5ージ(1ーナフチル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージフェニルー2、5ージ(2ーメチルー1ーナフチ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1. 1ージフェニルー2. 5ージ(2ーメトキシー1ー ナフチル) -3、4-ジフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージフェニルー2、5ージ(2ーナフチル) -3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1. 1 ージフェニルー2, 5ージ(6ーメトキシー2ーナフチ ル) -3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージフェニルー2, 5ージ(7ーメトキシー2ー

20 【0065】実施例245

ナフチル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 【0062】1, 1ージフェニルー2, 5ージ (2ーベ 30ンプチエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタ

1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,3,4,5ーテトラフェニルシラシクロペンタジエンの合成 実施例1で用いたピスフェニルエチニルジメチルシラン をピスフェニルエチニルターシャリプチルフェニルシランに置き換える以外は、実施例1に準拠した方法で1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,3,4,5ーテトラフェニルシラシクロペンタジエンが合成できる。

実施例1に準拠した実施例245で用いたプロモベンゼ

ンゾチエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタ
・ジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ージ (3ーベンゾ
チエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ
ン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピス (3ーメチルー
2ーベンゾチエニル) -3, 4ージフェニルシラシクロ
ペンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピス (3
ーフェニルー2ーベンゾチエニル) -3, 4ージフェニ
ルシラシクロペンタジエン、1, 1ージフェニルー2,
5ーピス (2ーメチルー3ーベンゾチエニル) -3, 4
ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージフェ
ムージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージフェ
ル) -3, 4ージフェニルー3ーベンゾチエニ
ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、
【0063】 1、1ージフェニルー2、5ージ (2ーベ

【0066】実施例246~305

【0063】1,1ージフェニルー2,5ージ(2ーベンゾチアゾリル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ージ(2ーベンゾオキサゾリル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ーピス(5ーメチルー2ーベンゾオキサゾリル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ーピス(5ーフェニルー2ーベンゾオキサジアゾリル)

各種誘導体の合成

ンを、対応するハロゲノアリールに、またビスフェニル エチニルターシャリプチルフェニルシランを対応するシ ランに置き換える以外は実施例245に準拠した方法で 下記の各種化合物が合成できる。 1 ーターシャリープチ ルー1ーフェニルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ー メチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1ーターシ ャリープチルー1ーフェニルー2,3,4,5ーテトラ キス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、 1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(4ーメチルフェニル)シラシクロペン タジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 3, 4, 5ーテトラキス(2ーエチルフェニル)シ ラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ー フェニルー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーエチルフ ェニル) シラシクロペンタジエン、1ーターシャリープ チルー1ーフェニルー2, 3, 4, 5ーテトラキス(4 ーエチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1ーター シャリープチルー1ーフェニルー2、3、4、5ーテト ラキス(2ーターシャリープチルフェニル)シラシクロ 50 ペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニル

ー2, 3, 4, 5ーテトラキス (3ーターシャリープチ ルフェニル) シラシクロペンタジエン、1ーターシャリ ープチルー1ーフェニルー2、3、4、5ーテトラキス (4ーターシャリープチルフェニル) シラシクロペンタ ジエン、

【0067】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス(2ーメチルフェニル)ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリーブチル ー1ーフェニルー2,5ーピス(3ーメチルフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ータ 10 ーシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス(4ー メチルフェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ージ(2ーピフェニル)ー3, 4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ー フェニルー2、5ージ(3ーピフェニル)ー3、4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープ チルー1ーフェニルー2, 5ージ(4ーピフェニル)ー 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

2, 5ージ(2ートリフルオロメチルフェニル)ー3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャ リープチルー1ーフェニルー2、5ーピス(3ートリフ ルオロメチルフェニル) ー3, 4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニ ルー2, 5ーピス(4ートリフルオロメチルフェニル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ータ ーシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス(2-フルオロフェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 30 2, 5ーピス(3ーフルオロフェニル)ー3, 4ージフ エニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチ ルー1ーフェニルー2、5ービス(4ーフルオロフェニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス (2ーメトキシフェニル) -3, 4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェ ニルー2, 5ーピス(3ーメトキシフェニル)-3, 4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリ ープチルー1ーフェニルー2、5ーピス(4ーメトキシ 40 フェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、

【0069】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス(2ーシアノフェニル)ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチル ー1ーフェニルー2, 5ーピス (3ーシアノフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ータ ーシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス(4-シアノフェニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー

2, 5ービス {2ー(2ーペンゾオキサゾリル) フェニ ル 1 - 3, 4 - ジフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス $\{3-(2-4)/3+4/1/11, 2-21, 4-3, 4\}$ ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリ ープチルー1ーフェニルー2,5ーピス{4ー(2ーベ ンゾオキサゾリル)フェニル}ー3、4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ー フェニルー2, 5ーピス {2ー(2ーペンゾチアゾリ ル)フェニル] ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2. 5ーピス {3ー(2ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーター シャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス {4ー (2ーベンゾチアゾリル) フェニル} ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、

32

【0070】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2,5ーピス{2ー(5ーメチルー2ーベンゾオキサゾ リル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシクロペン 【0068】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 20 タジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス {3ー(5ーメチルー2ーベンゾオキサゾ リル)フェニル}ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス {4ー(5ーメチルー2ーペンソオキサゾ リル)フェニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス(1ーナフチル)ー3, 4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ー フェニルー2,5ービス(2ーメチルー1ーナフチル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ータ ーシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス(2-メトキシー1ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェ ニルー2, 5ージ(2ーナフチル)ー3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー 1ーフェニルー2, 5ージ(6ーメトキシー2ーナフチ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(7 ーメトキシー2ーナフチル)ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、

> 【0071】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ージ(2ーペンゾチエニル)ー3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー 1ーフェニルー2, 5ージ (3ーベンゾチエニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーター シャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス(3ーメ チルー2ーベンゾチエニル)ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフ ェニルー2, 5ーピス (3ーフェニルー2ーペンゾチエ 50 ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス (2ーメチルー3ーベンゾチエニル)ー3,4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチル ー1ーフェニルー2, 5ーピス(2ーフェニルー3ーベ ンゾチエニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、

【0072】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ージ(2ーベンゾチアゾリル)ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチル ー1ーフェニルー2, 5ージ(2ーベンゾオキサゾリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ービス (5ーメチルー2ーベンゾオキサゾリル)ー3,4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープ チルー1ーフェニルー2, 5ーピス(5ーフェニルー2 ーベンゾオキサジアゾリル)ー3,4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフ ェニルー2, 5ーピス (5ーメチルー2ーベンゾチアジ アゾリル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5-20 ピス (5ーフェニルー2ーベンゾチアジアゾリル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0073】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ージ(2ーベンゾフラニル)ー3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー 1ーフェニルー2, 5ージ(3ーベンゾフラニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーター シャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(2ーベン **ゾチエニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ** エン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2, 5 30 ーピス(3,4ージフルオロフェニル)ー3,4ージフ エニルシラシクロペンタジエン、1-ターシャリープチ ルー1ーフェニルー2, 5ーピス(3, 4, 5ートリフ ルオロフェニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペン タジエン及び1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス(2, 3, 4, 5, 6ーペンタフルオロフ エニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン。

【0074】実施例306

1, 1ージメチルー2, 5ージフェニルー3, 4ーピス 40 (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエンの合成 実施例1で用いたピスフェニルエチニルジメチルシラン **をビス(3ーメチルフェニル)エチニルジメチルシラン** に置き換える以外は、実施例1に準拠した方法で1,1 ージメチルー2、5ージフェニルー3、4ーピス(3ー メチルフェニル)シラシクロペンタジエンが合成でき る。

【0075】実施例307~347

各種誘導体の合成

実施例307~347として、実施例1に準拠した実施 50 ルー2, 5ーピス (4ーフルオロフェニル) ー3, 4ー

例306で用いたプロモベンゼンを対応するハロゲノア リールに、ビス(3ーメチルフェニル)エチニルジメチ ルシランを対応するシランに置き換える以外は実施例3 06に準拠した方法で下記の化合物を合成する。1,1 ージメチルー2、5ービス(2ーメチルフェニル)ー 3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタ ジエン、1、1ージメチルー2、5ーピス(4ーメチル フェニル) -3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラ シクロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5ーピス (2ーエチルフェニル)ー3,4ーピス(3ーメチルフ ェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー 2, 5ーピス(3ーエチルフェニル))ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2、5ーピス(4ーエチルフェニル)) -3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペン タジエン、1,1ージメチルー2,5ーピス(2ーター シャリープチルフェニル))ー3,4ーピス(3ーメチ ルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチ ルー2. 5ービス(3ーターシャリープチルフェニ ル)) -3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシク ロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5ーピス(4 ーターシャリープチルフェニル))ー3,4ービス(3 ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1,1ー ジメチルー2, 5ーピス(2ーメチルフェニル)ー3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエ ン、1、1ージメチルー2、5ーピス(3ーメチルフェ ニル) -3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシク ロペンダジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(4 ーメチルフェニル)ー3,4ーピス(3ーメチルフェニ ル) シラシクロペンタジエン、

34

【0076】1、1ージメチルー2、5ーピス(2ービ フェニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラ シクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ージ (3ーピフェニル) -3, 4ーピス (3ーメチルフェニ ル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2, 5ージ(4ーピフェニル)ー3、4ーピス(3ーメチル フェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチル -2,5-ビス(2ートリフルオロメチルフェニル)ー 3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタ ジエン、1, 1ージメチルー2, 5ービス(3ートリフ ルオロメチルフェニル) -3, 4ーピス (3ーメチルフ ェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー 2, 5ーピス(4ートリフルオロメチルフェニル)ー 3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタ ジエン、1、1ージメチルー2、5ーピス(2ーフルオ ロフェニル) -3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シ ラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ービ ス(3ーフルオロフェニル)ー3,4ーピス(3ーメチ ルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチ

ピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、 【0077】1、1ージメチルー2、5ーピス(2ーメ トキシフェニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニ ル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2, 5ーピス (3ーメトキシフェニル) ー3, 4ーピス (3 ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1,1-ジメチルー2, 5ーピス (4ーメトキシフェニル)ー 3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタ ジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(2ーシアノ フェニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラ 10 シクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス (3ーシアノフェニル) -3, 4ーピス (3ーメチルフ ェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー 2, 5ーピス(4ーシアノフェニル)ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、 【0078】1,1ージメチルー2,5ーピス{2-(2ーベンゾオキサゾリル) フェニル} -3, 4ービス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス {3ー(2ーベンゾオキサ ゾリル) フェニル}ー3,4ーピス(3ーメチルフェニ 20 タジエン、 ル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2, 5ーピス {4ー(2ーベンゾオキサゾリル)フェニル} ー3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペン タジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス {2ー(2 ーベンゾチアゾリル)フェニル}ー3,4ービス(3-メチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージ メチルー2, 5ーピス {3ー(2ーベンゾチアゾリル) フェニル } -3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラ シクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス {4-(2-ベンゾチアゾリル)フェニル}-3,4-30 ピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、 【0079】1、1ージメチルー2、5ーピス {2ー (5ーメチルー2ーベンゾオキサゾリル)フェニル}ー 3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタ ジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス {3ー(5ー メチルー2ーペンゾオキサゾリル)フェニル}ー3,4 ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエ ン、1、1ージメチルー2、5ーピス {4ー(5ーメチ ルー2ーベンゾオキサゾリル)フェニル}ー3,4ービ ス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、 $1, 1-3 \times 5 \times 2, 5-3 \times (1-1) \times 1, 1-3 \times 1, 1-3$ 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエ ン、1、1ージメチルー2、5ージ(2ーメチルー1ー ナフチル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラ シクロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5ージ (2ーメトキシー1ーナフチル) -3, 4ーピス (3-メチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージ メチルー2, 5ージ(2ーナフチル)ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1,

ル) ー3, 4ービス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(7ーメトキシー2ーナフチル)ー3, 4ービス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、

36

【0080】1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーベン ゾチエニル)ー3, 4ービス(3ーメチルフェニル)シ ラシクロペンタジエン

1, 1ージメチルー2, 5ージ (3ーベンゾチエニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス (3ーメチルー2ーベンゾチエニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス (3ーフェニルー2ーベンゾチエニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス (2ーメチルー3ーベンゾチエニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス (2ーフェニルー3ーベンゾチエニル) ー3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、クジエン、

【0081】1、1ージメチルー2、5ージ(2ーベン ゾチアゾリル) -3, 4ーピス (3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5-ジ(2ーベンゾオキサゾリル)ー3,4ーピス(3ーメ チルフェニル) シラシクロペンタジエン、1, 1ージメ チルー2, 5ーピス(5ーメチルー2ーベンゾオキサゾ リル) -3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシク ロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(5 ーフェニルー2ーベンゾオキサジアゾリル)ー3,4-ビス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス(5ーメチルー2ーベ ンゾチアジアゾリル)ー3,4ーピス(3ーメチルフェ ニル) シラシクロペンタジエン、1、1ージメチルー 2, 5ーピス (5ーフェニルー2ーベンゾチアジアゾリ ル) -3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロ ペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーベ ンゾフラニル)ー3,4ーピス(3ーメチルフェニル) シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ー ジ(3ーベンゾフラニル)ー3,4ーピス(3ーメチル・ フェニル) シラシクロペンタジエン、

【0082】1,1ージメチルー2,5ージ(2ーベンソチエニル)ー3,4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ーピス(3,4ージフルオロフェニル)ー3,4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ーピス(3,4,5ートリフルオロフェニル)ー3,4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタジエン及び1,1ージメチルー2,5ーピス(2,3,4,5,6ーペンタフルオロフェニル)ー

1ージメチルー2, 5ージ(6ーメトキシー2ーナフチ 50 3, 4ーピス(3ーメチルフェニル)シラシクロペンタ

ジエン。

【0083】実施例348

1, 1ージメチルー2, 3ージ(2ーピリジル)ー4. 5 ージフェニルシラシクロペンタジエンの合成 ナフタレン2.56gの入った50ml容のニロフラス コ内をアルゴンガスで置換後、リチウム140mgとT HF15mlを加える。4時間撹拌後、実施例1に準拠 して合成したシラン誘導体1.3gを滴下する。続いて 10.分後に0℃まで冷却後、ターシャリープチルジフェ ニルシリルクロライド2.75gを加え、20分撹拌 後、塩化亜鉛のテトラメチルエチレンジアミン錯体5. 05gを添加する。反応温度を室温に戻し、2ープロモ ピリジン1.9gとピストリフェニルフォスフィンジク ロロパラジウム175mgを加え、16時間還流する。 析出した固体を濾過後、反応溶液を濃縮する。これに1 N塩酸とジエチルエーテルを加え、水層に抽出する。水 層を水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にしたのち、 ジエチルエーテルにて抽出し水で洗浄後、硫酸ナトリウ ムにて乾燥し濃縮する。得られた濃縮液を用いて、ヘキ サンと酢酸エチルの混合溶媒から再結晶を行い、1.3 20 gの1, 1ージメチルー2, 3ージ(2ーピリジル)ー 4, 5ージフェニルシラシクロペンタジエンを得た。得 られた化合物のNMR測定結果を下記する。

'HNMR (CHC 13)

 $\delta = 0.59 (s, 6H), 6.50 (d, 2H), 6.89 (m, 6H), 7.09 (m, 6H)$ H), 7.20(h, 2H), 8.52(m, 2H)

【0084】実施例349

1, 1ージメチルー2, 3ージ (3ーピリジル) ー4, 5ージフェニルシラシクロペンタジエンの合成 実施例348で用いた2ープロモピリジンを3ープロモ 30 ピリジンに置き換える以外は実施例348に準拠した方 法で1,1ージメチルー2,3ージ(3ーピリジル)ー 4, 5ージフェニルシラシクロペンタジエンを合成し た。収率は、33モル%であった。また、NMRの測定 結果を下記した。

'HNMR (CHCl₃)

 $\delta = 0.50 (s, 6H), 6.75-6.80 (m, 4H), 6.95-7.06 (m, 8H),$ 7.06-7.12 (m, 2H), 8.25-8.35 (m, 4H)

【0085】実施例350~383

各種誘導体の合成

実施例348で用いた2ープロモピリジンを対応するハ ロゲノアリールに置き換える以外は実施例348に準拠 した方法で以下の各種化合物が合成できる。1,1ージ メチルー2, 5ージ(4ーピリジル)ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン1,1ージメチルー2,5 ージ(1ーイソキノリル)ー3,4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ージ(2 ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(3ーキノリル)

ージメチルー2, 5ージ(4ーキノリル)ー3, 4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー 2, 5ージ(5ーキノリル)ー3, 4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5ージ (6ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1、1ージメチルー2、5ージ(7ーキノリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ージ(8ーキノリル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0086】1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーピリ ミジニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージメチルー2、5ージ(5ーピリミジニ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ージピラジニルー3, 4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー 2,5ージ(3ーピリダジニル)ー3,4ージフェニル シラシクロペンタジエン、1,1ージメチルー2,5一 ジ(3ーイソキノリル)ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(4ー イソキノリル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタ ジエン、1, 1ージメチルー2, 5ージ(2ーキノキサ リニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージメチルー2、5ージ(2ーキナゾリニ ル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ージ(3ーシンノリニル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1.1ー ジメチルー2, 5ージ (9ーアクリジニル) ー3, 4ー ジフェニルシラシクロペンタジエン、

【0087】1、1ージメチルー2、5ーピス(2、 3, 5, 6, ーテトラフルオロー4ーピリジル) ー3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージメ チルー2, 5ーピス(6ーメチルー3ーピリジル)ー・ 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジメチルー2, 5ーピス(6ーフェニルー3ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージメチルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリ ルー3ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1,1ージメチルー2,5ービス(6ータ ーシャリープチルー3ーピリジル)ー3,4ージフェニ 40 ルシラシクロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5 ービス(6ートリメチルシリルメチルー3ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 【0088】1、1ージメチルー2、5ービス {6ー (1ーナフチル) ー3ーピリジル} ー3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1、1ージメチルー2、5 ーピス (6ー(2ーナフチル)ー3ーピリジル]ー3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1、1ージメ チルー2, 5ーピス(6ーメチルー2ーピリジル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 50 ジメチルー2, 5ーピス(6ーフェニルー2ーピリジ

ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、
 【0091】1, 1ージエチルー2, 5ージ(3ーシンノリニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ージ(9ーアクリジニ

40

ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(2, 3, 5, 6, ー テトラフルオロー4ーピリジル) -3, 4ージフェニル

1, 1ージエチルー2, 5ーピス(2, 3, 5, 6, ーテトラフルオロー4ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス(6ーメチルー3ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス(6ーフェニルー3ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリルー3ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージエチルー2

ージエチルー2, 5ーピス(6ーターシャリーブチルー3ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロベンタジエン、1, 1ージエチルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリルメチルー3ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0092】1、1ージエチルー2、5ービス(6ー (1ーナフチル) -3ーピリジル} -3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1,1-ジエチルー2,5 $-ピス \{6-(2-ナフチル)-3-ピリジル\}-3.$ 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージエ チルー2, 5ーピス(6ーメチルー2ーピリジル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー ジエチルー2, 5ーピス(6ーフェニルー2ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージエチルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリ ルー2ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1、1ージエチルー2、5ーピス(6ータ ーシャリープチルー2ーピリジル)ー3,4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー2.5 ーピス(6ートリメチルシリルメチルー2ーピリジル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージエチルー2、5ーピス(6ー(1ーナフチル)ー2

ーピリジル 1-3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ

エン及び1、1ージエチルー2、5ーピス {6ー(2-

ナフチル) ー2ーピリジル} ー3, 4ージフェニルシラ

【0093】実施例418~451

各種誘導体の合成

40 シクロペンタジエン。

実施例418~451として、実施例348で用いた2 ープロモピリジンを対応するハロゲノアリールに、ジフェニルエチニルジメチルシランを対応するシランに、置き換える以外は実施例348に準拠した方法で以下の各種化合物が合成できる。1,1ージフェニルー2,5ージ(4ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ージ(1ーイ50 ソキノリル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ

ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、
1, 1ージメチルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリルー2ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(6ーターシャリープチルー2ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリルメチルー2ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージメチルー2, 5ーピス {6ー(1ーナフチル)ー2ーピリジル} -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ 10エン及び1, 1ージメチルー2, 5ーピス {6ー(2ーナフチル)ー2ーピリジル} -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン。

【0089】実施例384~417

各種誘導体の合成

実施例384~417として、実施例348で用いた2 ープロモピリジンを対応するハロゲノアリールに、ジフ ェニルエチニルジメチルシランを対応するシランに、置 き換える以外は実施例348に準拠した方法で以下の各 種化合物が合成できる。1, 1ージエチルー2, 5ージ 20 (4ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1, 1ージエチルー2, 5ージ(1ーイソキ ノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージエチルー2、5ージ(2ーキノリル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジエチルー2, 5ージ(3ーキノリル)ー3, 4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージエチルー 2, 5ージ・(4ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1,1ージエチルー2,5ージ (5ーキノリル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン 30 タジエン、1、1ージエチルー2、5ージ(6ーキノリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1-ジェチルー2, 5-ジ(7-キノリル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージエ チルー2, 5ージ(8ーキノリル)ー3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、

エン、1、1ージフェニルー2、5ージ(2ーキノリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージフェニルー2, 5ージ(3ーキノリル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ー ジフェニルー2, 5ージ(4ーキノリル)ー3, 4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニル -2,5-ジ(5-キノリル)-3,4-ジフェニルシ ラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ー ジ(6ーキノリル)ー3,4ージフェニルシラシクロペ ンタジエン、1, 1ージフェニルー2, 5ージ(7ーキ 10 ノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1、1ージフェニルー2、5ージ(8ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0094】1、1ージフェニルー2、5ージ(2ーピ リミジニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ エン

1, 1ージフェニルー2, 5ージ(5ーピリミジニル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1 ージフェニルー2、5ージピラジニルー3、4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー 2、5ージ(3ーピリダジニル)ー3、4ージフェニル シラシクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5 ージ(3ーイソキノリル)ー3,4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ージ (4ーイソキノリル) -3, 4ージフェニルシラシクロ ペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ージ(2-キノキサリニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペン タジエン、1,1ージフェニルー2,5ージ(2ーキナ ソリニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、

【0095】1、1ージフェニルー2、5ージ(3ーシ ンノリニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1、1ージフェニルー2、5ージ(9ーアクリジ ニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージフェニルー2, 5ーピス(2, 3, 5, 6, ーテトラフルオロー4ーピリジル)ー3.4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェニルー2, 5ーピス(6ーメチルー3ーピリジル)ー3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージフェニルー ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1ージフェ ニルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリルー3ーピリ ジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージフェニルー2, 5ーピス(6ーターシャリー プチルー3ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1,1ージフェニルー2,5ーピス (6ートリメチルシリルメチルー3ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0096】1、1ージフェニルー2、5ーピス {6ー

ルシラシクロペンタジエン、1,1-ジフェニルー2, 5ーピス {6ー(2ーナフチル)ー3ーピリジル}ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1, 1-ジフェニルー2, 5ーピス (6ーメチルー2ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1, 1ージフェニルー2, 5ーピス (6ーフェニルー2 ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1、1ージフェニルー2、5ーピス(6ートリメ チルシリルー2ーピリジル)ー3、4ージフェニルシラ シクロペンタジエン、1、1ージフェニルー2、5ービ ス(6ーターシャリープチルー2ーピリジル)ー3.4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1,1ージフェ ニルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリルメチルー2 ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1, 1ージフェニルー2, 5ーピス {6ー(1ー ナフチル) ー2ーピリジル} ー3、4ージフェニルシラ シクロペンタジエン及び1, 1ージフェニルー2, 5ー ピス {6-(2ーナフチル) -2-ピリジル} -3, 4 ージフェニルシラシクロペンタジエン。

【0097】実施例452~485

各種誘導体の合成

実施例452~485として、実施例348で用いた2 ープロモピリジンを対応するハロゲノアリールに、ジフ ェニルエチニルジメチルシランを対応するシランに、置 . き換える以外は実施例348に準拠した方法で以下の各 種化合物が合成できる。1-エチルー1-メチルー2. 5ージ(4ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ (1ーイソキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロ 30 ペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ (2ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ージ(3ー キノリル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(4ーキノリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(5ーキノリル)ー 3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチ ルー1ーメチルー2, 5ージ(6ーキノリル)ー3, 4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 2, 5ーピス(6ーフェニルー3ーピリジル)ー3,4 40 ーメチルー2,5ージ(7ーキノリル)ー3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチ ルー2, 5ージ(8ーキノリル)ー3, 4ージフェニル シラシクロペンタジエン、

【0098】1ーエチルー1ーメチルー2,5ージ(2 ーピリミジニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ージ(5-ピリミジニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ージピラジニ ルー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ー (1ーナフチル) -3ーピリジル} -3, 4ージフェニ 50 エチルー1ーメチルー2, 5ージ(3ーピリダジニル)

ン。

-3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ(3ーイソキノリル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ(4ーイソキノリル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ(2ーキノキサリニル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2, 5ージ(2ーキナゾリニル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、

【0099】1ーエチルー1ーメチルー2、5ージ(3 10 ーシンノリニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペン タジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ージ(9ー アクリジニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピス(2. 3, 5, 6, ーテトラフルオロー4ーピリジル) ー3. 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー 1ーメチルー2, 5ーピス(6ーメチルー3ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーエチルー1ーメチルー2,5ービス(6ーフェニルー 3ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ 20 ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ーピス(6ー トリメチルシリルー3ーピリジル) -3, 4ージフェニ ルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー 2,5ーピス(6ーターシャリープチルー3ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス(6ートリメチル シリルメチルー3ーピリジル)ー3,4ージフェニルシ ラシクロペンタジエン、

[0100]1-x+v-1-x+v-2, 5-iz(6-(1-ナフチル) -3-ピリジル) -3, 4-ジ 30 フェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1ーメ チルー2, 5ーピス (6ー(2ーナフチル)ー3ーピリ ジル} -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、 1ーエチルー1ーメチルー2, 5ーピス(6ーメチルー 2ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス(6-フェニルー2ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシ クロペンタジエン、1ーエチルー1ーメチルー2、5ー ピス(6ートリメチルシリルー2ーピリジル)-3,4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーエチルー1 40 ーメチルー2, 5ーピス(6ーターシャリープチルー2 ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1ーエチルー1ーメチルー2,5ーピス(6ート リメチルシリルメチルー2ーピリジル)ー3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、

【0101】1一工チルー1ーメチルー2, 5ーピス $\{6$ ー (1ーナフチル) ー2ーピリジル $\}$ ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン及び1ーエチルー1ーメチルー2, 5ーピス $\{6$ ー (2ーナフチル) ー2ーピリジル $\}$ ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ

【0102】実施例486~519

各種誘導体の合成

実施例486~519として、実施例348で用いた2 ープロモピリジンを対応するハロゲノアリールに、ジフ エニルエチニルジメチルシランをそれぞれ対応するシラ ンに置き換える以外は実施例348に準拠した方法で以 下の各種化合物が合成できる。1ーターシャリープチル ー1ーフェニルー2、5ージ(4ーピリジル)ー3、4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリ ープチルー1ーフェニルー2.5ージ(1ーイソキノリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(2 ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5 ージ(3ーキノリル)ー3,4ージフェニルシラシクロ ペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニル -2, 5-ジ(4-キノリル)-3, 4-ジフェニルシ **ラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ー** フェニルー2, 5ージ(5ーキノリル)ー3, 4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチ ルー1ーフェニルー2, 5ージ(6ーキノリル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャ リープチルー1ーフェニルー2,5ージ(7ーキノリ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(8 ーキノリル) ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジ エン、

44

 $\{0\ 1\ 0\ 3\}\ 1-9-シャリープチルー1-フェニルー2, 5-ジ (2ーピリミジニル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、<math>1-9-シャリープチルー1$ ーフェニルー2, 5-ジ (5-ピリミジニル) -3, 4 ージフェニルシラシクロペンタジエン、1-9-シャリープチルー1-フェニルー2, 5-ジピラジニルー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、<math>1-9-シャリープチルー1-フェニルー2, 5-ジ (3-ピリダジニル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、<math>1-9-シャリープチルー1-フェニル-2, 5-ジ (3-イソキノリル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、<math>1-9-シャリープチルー1-フェニル-2, 5-ジ (4-イソキノリル) -3, 4-ジフェニルシラシクロペンタジエン、ルシラシクロペンタジエン、

【0104】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(2ーキノキサリニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(2ーキナゾリニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ(3ーシンノリニル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、501ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ージ

(9ーアクリジニル)ー3,4ージフェニルシラシクロ ペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニル -2, 5-ビス(2, 3, 5, 6, ーテトラフルオロー 4ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシクロペンタ ジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2, 5ーピス(6ーメチルー3ーピリジル)ー3,4ージフ ェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチ ルー1ーフェニルー2,5ーピス(6ーフェニルー3ー ピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、

【0105】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2. 5ーピス(6ートリメチルシリルー3ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ータ ーシャリープチルー1ーフェニルー2、5ーピス(6ー ターシャリープチルー3ーピリジル)ー3,4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープチル ー1ーフェニルー2, 5ーピス(6ートリメチルシリル メチルー3ーピリジル)ー3,4ージフェニルシラシク ロペンタジエン、1ーターシャリープチルー1ーフェニ ルー2, 5ーピス {6ー (1ーナフチル) ー3ーピリジ 20 方法で1, 2ーピス (1ーメチルー2, 3, 4, 5ーテ ル}ー3,4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ービス {6ー(2ーナフチル)ー3ーピリジル}ー3、4ージ フェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャリープ チルー1ーフェニルー2,5ービス(6ーメチルー2ー ピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン、1ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ー ピス (6ーフェニルー2ーピリジル) ー3, 4ージフェ ニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチル ー1ーフェニルー2, 5ービス (6ートリメチルシリル 30 ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1, ー2ーピリジル)ー3、4ージフェニルシラシクロペン タジエン、

【0106】1ーターシャリープチルー1ーフェニルー 2, 5ーピス(6ーターシャリープチルー2ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1 ーターシャリープチルー1ーフェニルー2,5ーピス (6-トリメチルシリルメチルー2ーピリジル)ー3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエン、1ーターシャ リープチルー1ーフェニルー2,5ーピス{6ー(1ー ナフチル) ー2ーピリジル} ー3、4ージフェニルシラ 40 シクロペンタジエン及び1ーターシャリーブチルー1ー フェニルー2, 5ーピス {6ー(2ーナフチル)ー2ー ピリジル 1-3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエ ン。

【0107】実施例520

5, 5'ージメチルー1, 1, 1', 1'ーテトラエチ ルー3, 3', 4, 4'ーテトラフェニルー2, 2'ー ビシクロペンタジエンの合成

窒素気流下、5,5'ージプロモー1,1,1',1' ーテトラエチルー3,3',4,4'ーテトラフェニル 50 ル)エタン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ーピス

-2, 2'ーピシクロペンタジエン0, 73gを溶解し た20mlのジエチルエーテル溶液に、-78℃で1N のメチルリチウムのジエチルエーテル溶液を4m1加え る。1時間撹拌後、0.4gのヨウ化メチルのジエチル エーテル溶液10mlを滴下し、室温で一晩撹拌する。 これに水を加え、ジエチルエーテルにて抽出する。さら に、エーテル層を水で洗浄後、硫酸ナトリウムにて乾燥 し、濃縮する。得られた濃縮液をカラムクロマトグラフ ィーを用いて精製したのち、ヘキサンと酢酸エチルの混 合溶媒から再結晶を行い、5,5'ージメチルー1, 1, 1', 1'ーテトラエチルー3, 3', 4, 4'ー テトラフェニルー2, 2'ービシクロペンタジエンを得

た。淡黄色の針状晶であった。 【0108】実施例521

1, 2ーピス(1ーメチルー2, 3, 4, 5ーテトラフ ェニルシラシクロペンタジエニル)エタンの合成 実施例1で用いたビスフェニルエチニルジメチルシラン を、1、2ーピス(ピス(フェニルエチニル)メチルシ リル) エタンに置き換える以外は、実施例1に準拠した トラフェニルシラシクロペンタジエニル)エタンが合成 できる。

【0109】実施例522~544

各種誘導体の合成

実施例522~544として、実施例1に準拠した実施 例521で用いたプロモベンゼンを対応するハロゲノア リールに置き換える以外は実施例521に準拠した方法 で以下の各種化合物が合成できる。1,2ーピス(1ー メチルー2, 5ーピス(2ーメチルフェニル)ー3、4 2ーピス(1ーメチルー2、5ーピス(3ーメチルフェ ニル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニ ル) エタン、1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ーピス (4ーメチルフェニル)ー3、4ージフェニルシラシク ロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス(1ーメチル -2,5-ピス(2-フルオロフェニル)-3、4ージ フェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2-ビス (1ーメチルー2, 5ービス (3ーフルオロフェニ ル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ーピス(4 ーフルオロフェニル)ー3、4ージフェニルシラシクロ ペンタジエニル)エタン、

【0110】1,2ービス(1ーメチルー2,5ービス (2ーメトキシフェニル) ー3、4ージフェニルシラシ クロペンタジエニル)エタン、1,2ーピス(1ーメチ ルー2、5ービス(3ーメトキシフェニル)ー3、4ー ジフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1、2 ーピス(1ーメチルー2,5ーピス(4ーメトキシフェ ニル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニ

(2ーシアノフェニル) -3、4ージフェニルシラシク ロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス (1ーメチル ー2,5ーピス(3ーシアノフェニル)ー3、4ージフ エニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2ービ ス(1ーメチルー2, 5ーピス(4ーシアノフェニル) ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、

【0111】1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ (2ーピフェニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペ ンタジエニル) エタン、1,2-ピス(1-メチルー 2, 5ージ(3ーピフェニル)ー3、4ージフェニルシ ラシクロペンタジエニル) エタン、1,2ーピス(1-メチルー2, 5ージ(4ーピフェニル)ー3、4ージフ エニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2ービ ス(1ーメチルー2,5ージ(1ーナフチル)ー3、4 ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1. 2ーピス(1ーメチルー2, 5ージ(2ーナフチル)-3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ーピス(3, 4 ージフルオロフェニル)ー3、4ージフェニルシラシク ロペンタジエニル) エタン、1、2ーピス(1ーメチル -2, 5-ビス(3, 4, 5-トリフルオロフェニル)-3、4-ジフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、

【0112】1,2ーピス(1ーメチルー2,5ーピス (2, 3, 4, 5, 6ーペンタフルオロフェニル)ー 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ーピス(2ート リフルオロメチルフェニル) -3、4ージフェニルシラ シクロペンタジエニル) エタン、1、2ーピス(1ーメ 30 チルー3ーピリジル) ー3、4ージフェニルシラシクロ チルー2, 5ーピス(3ートリフルオロメチルフェニ ル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン及び1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ーピス (4ートリフルオロメチルフェニル) -3、4ージフェ ニルシラシクロペンタジエニル) エタン。

【0113】実施例545

1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ージ(2ーピリジ ル) -3, 4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタンの合成

実施例348で用いたピスフェニルエチニルジメチルシ 40 ランを1, 2ーピス(ピス(フェニルエチニル)メチル シリル)エタンに置き換える以外は、実施例348に準 拠した方法で1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ (2ーピリジル) -3, 4ージフェニルシラシクロペン タジエニル) エタンを合成した。

【0114】 実施例546~570

各種誘導体の合成

実施例546~570として、実施例348に準拠した 実施例545で用いた2-プロモピリジンを対応するハ ロゲノアリールに置き換える以外は実施例545に準拠 50 ニル)エタン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ

した方法で以下の各種化合物が合成できる。1,2ービ ス(1ーメチルー2、5ージ(3ーピリジル)ー3、4 ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ージ(4ーピリジル)ー 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ(2ーキノ リル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニ ル)エタン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ (3ーキノリル) -3、4ージフェニルシラシクロペン 10 タジエニル) エタン、1, 2ーピス(1ーメチルー2, 5ージ(4ーキノリル)ー3、4ージフェニルシラシク ロペンタジエニル) エタン、1,2ーピス(1ーメチル **-2**, 5-ジ(5-キノリル)-3、4-ジフェニルシ ラシクロペンタジエニル)エタン、1,2ーピス(1ー メチルー2, 5ージ(6ーキノリル)ー3、4ージフェ ニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス (1ーメチルー2, 5ージ(7ーキノリル)ー3、4ー ジフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2 ーピス(1ーメチルー2,5ージ(8ーキノリル)ー 20 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、1、2ーピス(1ーメチルー2、5ージ(1ーイソ キノリル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエ ニル)エタン、

48

【0115】1,2ービス(1ーメチルー2,5ーピス (5ーメチルー2ーピリジル) -3、4ージフェニルシ ラシクロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス (1-メチルー2, 5ーピス(5ーフェニルー2ーピリジル) ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル)エタ ン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ーピス(6ーメ ペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス (1ーメチルー 2, 5ーピス(6ーフェニルー3ーピリジル)ー3、4 ージフェニルシラシクロペンタジエニル)エタン、1. 2ーピス (1ーメチルー2, 5ーピス (2, 3, 5, 6 ーテトラフルオロー4ーピリジル)ー3、4ージフェニ ルシラシクロペンタジエニル) エタン、

【0116】1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ (2ーピリミジニル)ー3、4ージフェニルシラシクロ ペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス(1ーメチルー 2, 5ージ(5ーピリミジニル)ー3、4ージフェニル シラシクロペンタジエニル) エタン、1、2ーピス(1 ーメチルー2, 5ージピラジニルー3、4ージフェニル シラシクロペンタジエニル) エタン、1, 2ーピス (1 ーメチルー2, 5ージ(3ーピリダジニル)ー3、4ー ジフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2 ーピス(1ーメチルー2,5ージ(3ーイソキノリル) ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタ ン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ(4ーイソ キノリル) -3、4ージフェニルシラシクロペンタジエ

(2ーキノキサリニル) 3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ(2ーキナゾリニル) ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ(3ーシンノリニル) ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、1,2ーピス(1ーメチルー2,5ージ(9ーアクリジニル)ー3、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、4ージフェニルシラシクロペンタジエニル) エタン、

【0117】実施例571

9,9ージ(1ーナフチル)ジベンゾシロールの合成
2,2'ージプロモビフェニル0.62gを溶解した1
0mlのジエチルエーテル溶液に、1.6Nのノルマルプチルリチウムのヘキサン溶液5mlを0℃で滴下した。1時間撹拌後、ジ(1ーナフチル)ジクロロシラン
0.51gを溶解した10mlのジエチルエーテル溶液を滴下し、1日間還流した。冷却後、水を加えてジエチルエーテルで抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後ジエチルエーテル溶液を濃縮した。得られた濃縮液をカラムクロマトグラフィーで精製後、蒸留し、エタノールから再20結晶を行い、9,9ージ(1ーナフチル)ジベンゾシロール800mgを得た。

【0118】実施例572~598

各種誘導体の合成

実施例572~598として、実施例571で用いたジ (1ーナフチル)ジクロロシランをそれぞれ対応するシランに置き換える以外は実施例571に準拠した方法で以下の各種化合物が合成できる。9,9ージ(2ーナフチル)ジベンゾシロール、9,9ービス(2ーメチルー1ーナフチル)ジベンゾシロール、9,9ージ(3ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(4ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(5ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(6ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(7ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(7ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(8ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(8ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(8ーキノリル)ジベンゾシロール、9,9ージ(8ーキノリル)ジベンゾシロール、

【0119】9, 9ージ(2ーピフェニル)ジベンゾシロール、9, 9ージ(3ーピフェニル)ジベンゾシロール、9, 9ージ(4ーピフェニル)ジベンゾシロール、9, 9ーピス(4'ーフルオロー4ーピフェニル)ジベ 40ンゾシロール、9, 9ージベンゾオキサゾリルジベンゾシロール、9, 9ージベンゾチアゾリルジベンゾシロール、9ーフェニルー9ー(2ーナフチル)ジベンゾシロール、9ーフェニルー9ー(1ーナフチル)ジベンゾシロール、9ーフェニルー9ー(4ーピフェニル)ジベンゾシロール、9ーフェニルー9ー(3ーキノリル)ジベンゾシロール、9ー(4ーピフェニル)ー9ー(1ーナフチル)ジベンゾシロール、9ー(4ーピフェニル)ー9ー(1ーナフチル)ジベンゾシロール、9ー(4ーピフェニル)ー9ー(1ーナフチル)ジベンゾシロール、50

50

9ー(4ーピフェニル) ー9ー(3ートルイル) ジベン ゾシロール、9ー(1ーナフチル) ー9ー(2ーナフチ ル) ジベンゾシロール、9ー(4ーフルオロフェニル) ー9ー(1ーナフチル) ジベンゾシロール、9ー(3, 4ージフルオロフェニル) ー9ー(2ーナフチル) ジベ ンゾシロール、9ー(3, 4, 5ートリフルオロフェニ ル) ー9ー(2ーナフチル) ジベンゾシロール。

【0120】実施例599

2,7ージターシャリープチルー9,9ージ(1ーナフ10 チル)ジベンゾシロールの合成

実施例571で用いた2,2'ージプロモビフェニルを2,2'ージプロモー4,4'ージターシャリープチルビフェニルに置き換える以外は実施例571に準拠した方法で2,7ージターシャリープチルー9,9ージ(1ーナフチル)ジベンゾシロールが合成できる。

【0121】応用例1

25mm×75mm×1.1mmのガラス基板上にインジウムチンオキサイド (ITO) を蒸着法にて50nmの厚さで製膜したもの(東京三容真空(株)製)を透明支持基板とした。この透明支持基板を市販の蒸着装置

(真空機工(株)製)の基板ホルダーに固定し、石英製 のるつぼにTPDをいれ、別のるつぼに1, 3-ジ(9 ーアンスリル) -2-(9-カルバゾリルメチル) -プ ロパン(AnCz)をいれ、もう1つのるつぼに実施例 349で得られた化合物 (PSP) を入れて真空槽を1 ×10⁻⁴Paまで減圧した。TPD入りのるつぼを加熱 し、膜厚50nmになるように蒸着した。次に、この上 にAnCz入りのるつぼを加熱して、膜厚20nmにな るように蒸着した。最後に、PSPを入れたるつぼを加 熱して膜厚50nmになるように蒸着した。蒸着速度は 0.1~0.2 nm/秒であった。その後、真空槽を2 ×10⁻⁴Paまで減圧してから、グラファイト性のるつ ぼから、マグネシウムを1. 2~2. 4 nm/秒の蒸着 速度で、同時にもう一方のるつぼから銀を $0.1 \sim 0.$ 2 nm/秒の蒸着速度で蒸着した。上記条件でマグネシ ウムと銀の混合金属電極を発光層の上に200nm積層 蒸着して対向電極とし、素子を形成した。IT〇電極を 陽極、マグネシウムと銀の混合電極を陰極として、得ら れた素子に、直流電圧5Vを印加すると約30mA/c m²の電流が流れ、1100cd/m²の緑色の発光を得 た。

【0122】比較例1

応用例1で用いたシラシクロペンタジエン誘導体を下記 化37で表される化合物に代える以外は応用例1に準拠 して素子を作成した。得られた素子に、直流電圧13V を印加すると10mA/cm²の電流が流れ、約80c d/m²の緑色の発光を得た。

【化37】

Ph3SiSiPh3

0 【0123】比較例2

応用例1で用いたシラシクロペンタジエン誘導体を下記化38に代えた以外は応用例に準拠して素子を作成した。得られた素子に、直流電圧8Vを印加すると70mA/cm²の電流が流れ、1300cd/m²の緑色の発光を得た。

【化38】

【0124】応用例2

応用例1で用いたAnCzを4, 4'-ビス(2, 2-ジフェニルビニル)ビフェニル(DPVBi)に代えた以外は応用例1準拠して素子を作成した。得られた素子に、直流電圧5 Vを印加すると約 $12mA/cm^2$ の電流が流れ、60 c d/m^2 の青色の発光を得た。

【0125】応用例3

25mm×75mm×1.1mmのガラス基板上にIT Oを蒸着法にて50nmの厚さで製膜したものを透明支 持基板とした。この透明支持基板を市販のスピンナー (協栄セミコンダクター(株)製)に固定し、ポリビニ

ルカルバゾール50重量部、実施例348で得られたシ ラシクロペンタジエン誘導体50重量部およびクマリン 6 (Kodak) 1 重量部をトルエン mlにに溶解した ものを5000rpmで塗布した。その後、この基板を 10⁻¹Paの減圧下50℃にで乾燥後、蒸着装置の基板 ホルダーに固定した。その後、真空槽を2×10⁻⁴Pa 30 まで減圧してから、グラファイト性のるつぼから、マグ ネシウムを1.2~2.4 nm/秒の蒸着速度で、同時 にもう一方のるつぼから銀を0.1~0.2 nm/秒の 蒸着速度で蒸着した。上記条件でマグネシウムと銀の混 合金属電極を発光層の上に200nm積層蒸着して対向 電極とし、素子を形成した。IT〇電極を陽極、マグネ シウムと銀の混合電極を陰極として、得られた素子に、 直流電圧9Vを印加すると約100mA/cm2の電流 が流れ、1000cd/m²の緑色の発光を得た。

【0126】応用例4

応用例1で用いた透明支持基板を蒸着装置の基板ホルダーに固定し、石英製のるつぼにTPDをいれ、別のるつ

ぼに実施例349で得られた化合物を入れ、さらに別の るつぼにDCM(Kodak)を入れて真空槽を1×10⁻⁴ Paまで減圧した。TPD入りのるつぼを加熱し、膜厚 50 nmになるように蒸着した。次に、この上に前記化 合物とDCMを入れたるつぼをそれぞれ加熱して膜厚5 0 nmになるように共蒸着した。その時、DCMの濃度 が前記化合物の1重量%になるように調節した。その 後、真空槽を2×10⁻⁴Paまで減圧してから、グラフ ァイト性のるつぼから、マグネシウムを1.2~2.4 10 nm/秒の蒸着速度で、同時にもう一方のるつぼから銀 を0.1~0.2 nm/秒の蒸着速度で蒸着した。上記 条件でマグネシウムと銀の混合金属電極を発光層の上に 200nm積層蒸着して対向電極とし、素子を形成し た。ITO電極を陽極、マグネシウムと銀の混合電極を 陰極として、得られた素子に、直流電圧5Vを印加する と約30mA/cm²の電流が流れ、1200cd/m² の赤橙色の発光を得た。

52

[0127]

【発明の効果】本発明の化合物は、電子輸送性に優れて 20 いるので、有機EL素子あるいは電子写真等の電荷輸送 材料として有用である。有機EL素子として使用した場合、これまでの電子輸送材料を使用した素子よりも低電 圧で高輝度な発光が得られ実用的価値が高い。これらを 用いることにより、フルカラーディスプレー等の高効率 な発光素子が作成できる。

【化33】

【化31】

【化32】

【化34】

40

LX

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶
// C 0 9 K 11/06

識別記号 庁内整理番号

9636-4H

C 0 9 K 11/06

FΙ

技術表示箇所

Z

(72)発明者 山口 茂弘 京都府宇治市五ヶ庄西浦17 メゾンキク 307

Lipis Page Blank (uspto)